

(11) Publication number:

08027146 A

Generated Document.

PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(21) Application number: 06163940

(51) Intl. Cl.: C07D403/12 A61K 31/40

(22) Application date: 15.07.94

(30) Priority:

(43) Date of application

publication:

30.01.96

(84) Designated contracting

states:

(71) Applicant: MITSUI TOATSU CHEM INC

(72) Inventor: MATSUNAGA AKIO

NAKAJIMA YUKI EDATSUGU HAJIME

IWATA DAIJI

(74) Representative:

(54) 2,6-DI-SUBSTITUTED INDOLE DERIVATIVE

(57) Abstract:

PURPOSE: To obtain a new derivative having a structure similar to distamycin and useful as an anticancer agent.

CONSTITUTION: A derivative of formula I [R1 and R3 are each H, a lower alkyl, phenyl, etc.; (p) and (r) are each 0-2; (q) is 1 or 2, with the proviso that $2 \le (p+q+r) \le 6$, e.g. 6-(4-formylamino-1-methylpyrrole-2carboxamide) indole-2{N[3-(N,Ndimethylamino)propyl]}carboxamide. This derivative is obtained by using, e.g. a carboxylic acid ester of formula II as a starting substance to afford an intermediate of formula III, hydrolyzing the intermediate in a solvent such as methanol at 50°C to reflux temperature using sodium hydroxide or potassium hydroxide to give a carboxylic acid derivative, binding N,N-dimethyl-1,3propanediamine to the carboxylic acid derivative and further, carrying out ordinary pressure catalytic hydrogenation of the resultant compound.

COPYRIGHT: (C)1996,JPO

Ì

(19)日本国特許庁 (JP) (12) 公開特許公報 (A)

庁内整理番号

(11)特許出願公開番号

特開平8-27146

(43)公開日 平成8年(1996)1月30日

(51) Int.Cl.6

識別記号

FΙ

技術表示箇所

C 0 7 D 403/12

207

A 6 1 K 31/40 ADU

審査請求 未請求 請求項の数10 OL (全 48 頁)

(21)出願番号

(22)出願日

特願平6-163940

平成6年(1994)7月15日

(71)出願人 000003126

三井東圧化学株式会社

東京都千代田区霞が関三丁目2番5号

(72)発明者 松永 明夫

千葉県茂原市東郷1144番地 三井東圧化学

株式会社内

(72)発明者 中島 由紀

千葉県茂原市東郷1144番地 三井東圧化学

株式会社内

(72) 発明者 枝次 一

千葉県茂原市東郷1190番地の1 三井東圧

化学株式会社内

最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 2,6-ジ置換インドール誘導体

(57)【要約】

(修正有)

*【構成】 下記式(1)

〔式中、R1及びR3は水素、低級アルキル基、フェニ ル基、フェニル基で置換された低級アルキル基など、R 2はH又は低級アルキル基、p及びrは0~2の整数、 qは1又は2を示す。但し2 \leq p+q+r \leq 6であ る。)

· (1) で示される 2, 6 - ジ置換インドール誘導体又はその薬 理学的に許容される塩。

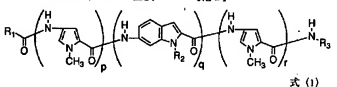
【効果】 上記の化合物はディスタマイシンに類似の構 造を持ち、抗癌剤として有用である。

1

【特許請求の範囲】

【請求項1】 次の式(1)で示される2,6-ジ置換*

*インドール誘導体またはその薬理学的に許容される塩。 【化1】



の低級アルキルエステル。

【請求項10】 1-メチル-6-(1-メチル-4-10 ニトロピロール-2-カルボキサミド)インドール-2 -カルボン酸およびその低級アルキルエステル。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は、癌細胞の増殖を抑制する2,6-ジ置換インドール誘導体と、それを含む医薬組成物、特に抗癌剤に関する。

[0002]

【従来の技術】DNAに作用する化合物の中には抗癌剤 として用いられるものがある。例えば、アドリアマイシ ン (Adriamycin) はDNAにインターカレー トする抗癌剤として有用である。また、シスプラチン (Cisplatin)、マイトマイシン (Mitom y c i n) のようなDNAと反応する化合物もよく用い られている。このようにDNAに作用することによる抗 癌作用は、そのすべてを説明できないまでも、一応確立 されているものと考えられる。一方、近年、ディスタマ イシン(Distamycin)、あるいはネトロプシ ン(Netropsin)はDNAに結合し、抗腫瘍活 性を持つ物質として知られている(Nature、19 64年、203巻、1064-65頁)。これらは、従 来の抗癌剤とはDNAとの結合様式が異なるグループバ インダーとして注目されている。ところが、これまでの 抗癌剤に関する知見では、DNAとの相互作用に関し て、化合物の中のどの部分構造が本当に必要な構造であ るか、或は他にどの様な構造が代替しうるかを予想する ことは、現在のところ全く不可能である。しかし、この 他に望ましい構造を持つ化合物の存在を予測し、探索す ることは価値がある。この様な新たな構造の探索は、新 規な抗癌剤の創製のために特に求められていると考えら 40 れる。

【0003】また、ディスタマイシン誘導体にアルキル化剤の構造を結合させた化合物が知られている。 典型的な例を示せば、J. Am. Chem. Soc. 1985年107巻8266頁、特開昭62-294653、WO93-13739、J. Med. Chem. 1989年32巻774頁等がある。Nーメチルイミダゾールを部分構造として、それをアミド結合でつないだ、ディスタマイシンと類似の化合物にアルキル化剤の構造を結合した化合物も知られている(US5273991)。これらの中でアルキル化剤として、ビス(2-2000年

(ただし、R1とR3は独立に、水素、低級アルキル基、 フェニル基、フェニル基で置換された低級アルキル基、 2, 3または4位に X_1 と X_2 で置換されたアミノ基をも 10 つフェニル基、2, 3または4位にX1とX2で置換され たアミノ基をもつフェニル基で置換された低級アルキル 基、2、3または4位にX1とX2で置換されたアミノ基 をもつ置換されたフェニル基(ただし、X1とX2は独立 に水素原子、低級アルキル基、メシル基あるいは-CH 2 C H2 - Y (ただし、Yはヒドロキシル基, あるいはク ロル基、プロム基である) である) または- (CH2) 。 -R4 (ただし、mは0~3の整数であり、R4は-SC H3、アミジノ基、グアニジル基、脂肪族アミノ基、フ ェニル基、置換されたフェニル基またはその芳香環の窒 20 素原子が低級アルキルで置換されていてもよい含窒素芳 香族を含む置換基である)である。R2はHまたは低級 アルキル基である。p, r はそれぞれ独立に0~2の整 数である。 q は 1 または 2 である。 ただし、 2 ≦ p + q +r≤6である。)

【請求項2】 請求項1に記載の化合物またはその薬理 学的に許容される塩を有効成分として含有する抗癌剤。

【請求項3】 6-(1-メチル-4-ニトロピロール-2-カルボキサミド) インドール-2-カルボン酸およびその低級アルキルエステル。

【請求項4】 6-ニトロインドール-2-[N-[3-(N, N-ジメチルアミノ)プロピル]]カルボキサミド。

【請求項5】 1-メチルー4-(6-ニトロインドールー2-カルボキサミド) ピロールー2-<math>[N-[3-(N,N-ジメチルアミノ)]プロピル]]カルボキサミド。

【請求項6】 6-(6-ニトロインドール-2-カルボキサミド)インドール-2-[N-[3-(N,N-ジメチルアミノ)プロピル]]カルボキサミド。

【請求項7】 4-[6-(1-メチル-4-ニトロピロール-2-カルボキサミド) インドール-2-カルボキサミド) インドール-2-[N-[3-(N, N-ジメチルアミノ) プロピル]] カルボキサミド。

【請求項8】 1-メチル-4-(6-二トロインドール-2-カルボキサミド)ピロール-2-カルボン酸およびその低級アルキルエステル。

【請求項9】 6-[4-(N,N-ジメチルアミノ) した化合物も知られている(US5273991)。こプチリルアミノ] インドールー2-カルボン酸およびそ 50 れらの中でアルキル化剤として、ピス(2-クロロエチ

ル)アミノ残基が用いられているものがあるが、この残 基は既に抗癌剤の構造の一部であることが知られてい る。例えば、クロラムプシル(Chlorambuci 1) はピス(2-クロロエチル) アミノ残基を分子内に 持つ抗癌剤として知られている。この化合物の抗癌活性 はDNA、酵素等へのアルキル化を行う結果であると想 像されている。しかしながら、クロルエチルアミン構造 のようなアルキル化剤の構造を、DNAと結合する抗癌 剤の一部の構造として付加することの価値は、その様な れたものとは言い難い。

[0004]

【発明が解決しようとする課題】本発明の課題は2,6 ジ置換インドール誘導体を中心構造に持つディスタマ イシン類似構造の新しい化合物であって抗癌剤として有 用な化合物を提供することである。

[0005]

【課題を解決するための手段】ディスタマイシン誘導体 はピロールをアミド結合で結合した構造を主骨格として いる。これが構造上の明らかな特徴である。これに対し 20 て本発明者はピロールの構造を他のヘテロ芳香環に置き 換え、ディスタマイシンと全く異なる構造を持ち、かつ*

*抗癌作用を示す化合物が存在することを予想して、新し い構造の探索を行った。特に、ジ置換インドール誘導体 の中で、2、6-ジ置換インドール誘導体は例が少な く、かつ抗癌剤として全く知見がないことに着目して研 究を行った。その結果、この2,6-ジ置換インドール 誘導体を分子内にもつ新規化合物を抗癌剤として有用な 化合物として選択した。また、これらの抗癌剤としての 活性がアルキル化部分の付加によって高まる可能性につ いても同時に検討を行った。クロラムブシルあるいは他 抗癌剤が臨床で用いられていない現状では、未だ確立さ 10 のアルキル化部分構造を含む化合物はディスタマイシン あるいはクロラムプシルよりはるかに高い抗癌活性を示 した。このことから2、6-ジ置換インドール誘導体を 分子内にもつ新規化合物はアルキル化剤を同一分子内に 加えることにより、高活性な抗癌剤になることがわかっ た。これらの化合物は、新規な構造を持ち、かつ抗癌剤 として全く知見がない。以上のことから、われわれは新 たな抗癌剤の発明を完成するに至った。即ち、本発明は 次の式(1)で表される化合物またはその薬理学的に許 容される塩である。

> [0006] 【化2】

$$\begin{array}{c|c} & & & \\ & & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ \end{array} \begin{array}{c} H \\ & \\ & \\ \end{array} \begin{array}{c} H \\ & \\ \\ & \\ \end{array} \begin{array}{c} H \\ & \\ \\ & \\ \end{array} \begin{array}{c} H \\ & \\ \end{array} \begin{array}{c} H \\ & \\ \\$$

【0007】(ただし、R1とR3は独立に、水素、低級 アルキル基、フェニル基、フェニル基で置換された低級 アルキル基、2,3または4位にX1とX2で置換された 30 アミノ基をもつフェニル基、2,3または4位にX1と X2で置換されたアミノ基をもつフェニル基で置換され た低級アルキル基、2,3または4位にX1とX2で置換 されたアミノ基をもつ置換されたフェニル基(ただし、 X₁とX₂は独立に水素原子、低級アルキル基、メシル基 あるいは-CH2CH2-Y(ただし、Yはヒドロキシル 基、あるいはクロル基、プロム基である)である)また は- (CH₂) - R₁ (ただし、mは0~3の整数であ り、R4は-SCH3、アミジノ基、グアニジル基、脂肪 族アミノ基、フェニル基、置換されたフェニル基または 40 その芳香環の窒素原子が低級アルキルで置換されていて もよい含窒素芳香族を含む置換基である)である。R2 はHまたは低級アルキル基である。p, rはそれぞれ独 立に0~2の整数である。qは1または2である。ただ し、 $2 \le p + q + r \le 6$ である。)以下、本発明を更に 詳細に説明する。

【0008】請求項3、8、9および10の低級アルキ ルエステルとはその項に示したカルボン酸の炭素数1~ 5のアルキルエステルが望ましい。式(1)の化合物に おけるR:、R2、X1およびX2の低級アルキル基とは炭 50

素数1~5のアルキル基が望ましい。フェニル基で置換 された低級アルキル基はフェニルプロピル基、フェニル プチル基が望ましい。2,3または4位にX₁とX₂で置 換されたアミノ基をもつフェニル基は4-[N, N-ビ ス(2-クロロエチル)アミノ]フェニル基、3-[N, N-ピス (2-クロロエチル) アミノ] フェニル 基、2- [N, N-ビス (2-クロロエチル) アミノ] フェニル基が望ましい。2,3または4位にX1とX2で 置換されたアミノ基をもつフェニル基で置換された低級 アルキル基は4-[N, N-ビス (2-クロロエチル) アミノ] フェニルプロピル基、3-[N, N-ピス(2 - クロロエチル)アミノ]フェニルプロピル基、2-[N, N-UX(2-DDDTFN) TSJ] Trueプロピル基、4-[N, N-ピス(2-クロロエチル) アミノ] フェニルプチル基、3-[N, N-ピス (2-クロロエチル)アミノ]フェニルプチル基、2- [N, N-ピス(2-クロロエチル)アミノ]フェニルプチル 基が望ましい。2、3または4位にX1とX2で置換され たアミノ基をもつ置換されたフェニル基は4- [N, N ーピス (2-クロロエチル) アミノ] -3-メトキシフ ェニル基、4- [N, N-ピス (2-クロロエチル) ア ミノ] - 3 - メチルフェニル基、4 - [N, N - ピス (2-クロロエチル)アミノ]-3-クロロフェニル基

が望ましい。R4の脂肪族アミノ基としてはジメチルア ミノプロピル基、アミノエチル基が望ましく、置換され たフェニル基はアミジノフェニル基、ジメチルアミノフ ェニル基、4-メトキシフェニル基、3,4,5-トリ メトキシフェニル基が望ましく、含窒素芳香族を含む慣 換基としてはピリジル基、ピコリル基、N-メチルピコ リル基が望ましい。

【0009】これらの化合物は以下に示すような方法で 合成される。以下の説明中、あるいは実施例の中で、D MFはジメチルホルムアミド、IPAはイソプロパノー 10 ル、クロラムプシルは4-[4-[N, N-ビス(2-クロロエチル) アミノ] フェニル] 酪酸である。DCC はN, N'ージシクロヘキシルカルボジイミド、CDI はN, N'-カルボニルジイミダゾール、EDCIは1 (3-ジメチルアミノプロピル)3-エチルカルボ ジイミド塩酸塩、HOB t は1-ヒドロキシペンゾトリ アゾール、HOSuはN-ヒドロキシこはく酸イミドを 示す。Pd-Cはパラジウム付活性炭を示し、パラジウ ムは普通5または10%である。DMAPは4-ジメチ ルアミノピリジンである。

【0010】各化合物に存在するアミド結合は、カルボ ン酸部分を酸クロライドに導きアミノ基に反応させる、 あるいはカルボン酸とアミノ基を適当な縮合剤、例えば DCC、CDI、EDCI等を用いて、結合することが できる。また、DCCにHOBt、HOSu等を加える -こともできる。この時、2つ以上のアミド結合を分子内 に持つ化合物の合成の時には、その順番は自由に選んで 合成することができる。ここでは代表例として、式 * * (2) ~ (9) に示した化合物を中間体にして、さらに 側鎖を結合する方法を示す。

【0011】まず、中間体である、式(2)で示される 2、6-ジ置換インドール誘導体の合成を説明する。6 ーニトローインドールー2ーカルボン酸エチル(または メチル) は J. Am. Chem. Soc. 1958年8 0巻4621頁に示された方法で合成できる。これをP d-Cを触媒に用いて、室温常圧で水素添加を行い、相 当するアミノ基に導くことができる。この時の溶媒は通 常の溶媒が用いられるが、エタノール、メタノール、酢 酸エチル、DMFを単独あるいは2つ以上混合して用い ることができる。また二トロ化合物に対して、0.1~ 50 重量%のPd-Cを用いるとよい結果が得られる。 ここで得たアミノ体に、Tetrahedron197 8年34巻2389-2391頁に示された方法で合成 した1-メチル-4-ニトロピロール-2-カルボン酸 クロライドを適当な溶媒、例えばクロロホルム、塩化メ チレン、DMFの中から選んだ1つあるいは2以上の混 合溶媒中で、-10~50℃で反応させ、6-(1-メ チルー4-ニトロピロールー2-カルボキサミド) イン ドールー2-カルボン酸エチル(またはメチル)を得 る。この縮合反応は上記のアミノ体と1-メチル-4-ニトロピロール-2-カルボン酸を適当な縮合剤、例え ばDCC、あるいはDCCとHOBtを用いて行うこと もできる。溶媒は塩化メチレン、クロロホルム、DMF を単独にあるいは2つ以上混合して用いるとよい。

[0012]

【化3】

20

【0013】式(2)で示した中間体(a)を用いた化 合物合成の一般的な方法を説明する。カルボン酸のエチ ルエステル(またはメチルエステル)を水酸化ナトリウ ムあるいは水酸化カリウムを用いて加水分解する。この 時の溶媒は水を5~90%含むエタノールあるいはメタ 40 ノールを用いるとよい。反応温度は普通は50℃~還流 温度である。ここで得たカルボン酸に対して、アミノ基 を持つ側鎖部分として、例えばN, N-ジメチル-1, 3-プロパンジアミンを結合する。この時の反応には普 通の縮合剤、例えばDCC、CDI、EDCI等を用い ればよい。またHOBt、HOSu等を反応に加えるこ ともできる。また、溶媒には普通の溶媒が用いられる が、DMFまたはそれを含む混合溶媒がよい結果を与え る。反応温度は-10~50℃の間で選べばよい。

【0014】その後、ニトロ基をアミノ基に還元して、

カルボン酸としてギ酸、安息香酸、クロラムブシル等を 結合する。この時の反応にはDCC、CDI、EDCI 等を縮合剤として用いればよい。またHOBt、HOS u等を反応に加えることもできる。また、溶媒としては 普通の溶媒が用いられるが、DMFまたはそれを含む混 合溶媒がよい結果を与える。反応温度は-10~50℃ の間で選べばよい。あるいは、フェニルプロピオン酸ク ロライド、塩化ペンゾイル等の酸クロライドを上記の還 元反応で得たアミノ基に反応してもよい。この時の溶媒 としては普通の溶媒が用いられるが、DMFまたはそれ を含む混合溶媒がよい結果を与える。 反応温度は-10 ~50℃の間で選べばよい。

【0015】以上の方法とは別に、6-(1-メチルー 4-二トロピロール-2-カルボキサミド) -インドー 50 ルー2ーカルボン酸エチルのニトロ基を先に還元して、

カルボン酸を縮合するか、酸クロライドを反応させ、後 にカルボン酸のエチルエステルを水酸化ナトリウムある いは水酸化カリウムを用いて加水分解する。このカルボ ン酸部分にアミノ側鎖部分を結合することも可能であ る。

【0016】この方法は、以下に示す各中間体を用いた 化合物合成についてもあてはまる。

【0017】この中間体(a)を例えば下記の方法で加 水分解してカルボン酸誘導体とし、これを利用して、後 した。次に、中間体(b)の合成法を説明する。これは 既に説明した6-二トローインドール-2-カルボン酸 エチル (またはメチル) のエチルエステル (またはメチ*

*ルエステル)を水酸化ナトリウムあるいは水酸化カリウ ムを用いて加水分解する。この時の溶媒は水を5~90 %含むエタノールあるいはメタノールを用いるとよい。 反応温度は普通は50℃~還流温度である。ここで得た カルポン酸にN, N-ジメチル-1, 3-プロパンジア ミンを結合する。この時の反応にはDCC、CDI、E DCI等を縮合剤として用いればよい。またHOBt、 HOSu等を反応に加えることもできる。また、溶媒と しては、普通の溶媒が用いられるが、DMFまたはそれ 記の実施例に示すように化合物(1)~(11)を合成 10 を含む混合溶媒がよい結果を与える。反応温度は-10 ~50℃の間で選べばよい。

[0018]

中間体(b)

【化4】

この中間体(b)を用いて化合物(12)を合成した。 【0019】上記の反応で得られた化合物(中間体 (b)) のニトロ基をPd-Cを用いて室温常圧で水素 添加し、相応するアミノ基に還元する。溶媒は普通の溶 媒例えばエタノール、メタノール、酢酸エチル、DMF のうち1つあるいは2つ以上混合した溶媒が用いられ る。ここで得たアミノ化合物に1-メチル-4-ニトロ ピロールー2ーカルポン酸を結合する。この縮合反応は 適当な縮合剤、例えばDCC、あるいはDCCとHOB tを用いて行うこともできる。溶媒は塩化メチレン、ク※30

※ロロホルム、DMFを単独にあるいは2つ以上混合して 用いるとよい。これを中間体(c)とする。この中間体 (c) は、中間体(a) を原料に合成することもでき る。即ち中間体(a)のエチルエステル(またはメチル エステル)を加水分解して、これにN、N-ジメチルー 1,3-プロパンジアミンを結合すればよい。この中間 体(c) を用いて化合物(13)を合成した。

式 (3)

[0020]

【化5】

【0021】次に中間体(d)の合成を説明する。中間 40 体(b)のニトロ体をPd-Cを用いて室温常圧で水素 添加し、相応するアミノ基に還元する。溶媒は普通の溶 媒例えばエタノール、メタノール、酢酸エチル、DMF のうち1つあるいは2つ以上混合した溶媒が用いられ る。ここで得たアミノ化合物に6-ニトロインドールー 2-カルポン酸を結合する。この縮合反応は適当な縮合

剤、例えばDCC、あるいはDCCとHOB t を用いて 行うこともできる。溶媒は塩化メチレン、クロロホル ム、DMFを単独にあるいは2つ以上混合して用いると よい。この中間体(d)を用いて化合物(14)~(1 5) を合成した。

[0022]

(化6)

【0023】次に中間体(e)の合成を説明する。1-メチルー4-二トロピロール-2-カルボン酸クロライ ドとN, N-ジメチル-1, 3-プロパンジアミンか ら、J. Am. Chem. Soc. 1990年112巻 838-845頁に示された方法で1-メチル-4-二 トロピロール-2- [N-[3-(N, N-ジメチルア ミノ)プロピル]]カルポキサミドを合成した。このニ トロ基をPd-Cを用いて室温常圧で水素添加し、相応 するアミノ基に還元する。溶媒は普通の溶媒例えばエタ ノール、メタノール、酢酸エチル、DMFのうち1つあ*

10*るいは2つ以上混合した溶媒が用いられる。ここで得た アミノ化合物に6-二トローインドールー2-カルボン 酸を結合する。この縮合反応は適当な縮合剤、例えばD CC、あるいはDCCとHOB tを用いて行うこともで きる。溶媒は塩化メチレン、クロロホルム、DMFを単 独にあるいは2つ以上混合して用いるとよい。この中間 体 (e) を用いて化合物 (16)~(17) を合成し た。

[0024]

【化7】

$$\begin{array}{c} N \\ N \\ CONH(CH_2)_3N(CH_3)_2 \end{array} \xrightarrow{\begin{array}{c} 1) H_2 / Pd-C \\ 2) \\ CH_3 \end{array}} COOH \\ O_2N \\ N \\ CONH(CH_2)_3N(CH_3)_2 \end{array}$$

【0025】次に、中間体(f)の合成を説明する。ま ず、1-メチル-4-ニトロピロール-2-カルボン酸 エチルをPd-Cを触媒に用いて、室温常圧で水素添加 を行い、相当するアミノ基に導くことができる。この時 30 の溶媒は通常の溶媒が用いられるが、エタノール、メタ ノール、酢酸エチル、DMFを単独あるいは2つ以上混 合して用いることができる。また二トロ化合物に対し て、0.1~50重量%のPd-Cを用いるとよい結果 が得られる。ここで得たアミノ体に、6-二トローイン ドールー2-カルボン酸を適当な溶媒、例えばクロロホ ルム、塩化メチレン、DMFの中から選んだ1つあるい は2以上の混合溶媒中で、-10~50℃で反応させ る。この縮合反応は適当な縮合剤、例えばDCC、ある いはDCCとHOBtを用いて行うことができる。この 中間体(f)を用いて化合物(18)~(21)を合成 した。

[0026] 【化8】

式 (6) 1) H₂ / Pd-C 中間体(e) ĊHa

【0027】次に、中間体(g)合成を説明する。6-ニトロインドール-2-カルボン酸エチル (またはメチ ル)をPd-Cを触媒に用いて、室温常圧で水素添加を 行い、相当するアミノ基に導くことができる。この時の 溶媒は通常の溶媒が用いられるが、エタノール、メタノ ール、酢酸エチル、DMFを単独あるいは2つ以上混合 して用いることができる。またニトロ化合物に対して、 0. 1~50重量%のPd-Cを用いるとよい結果が得 られる。ここで得たアミノ体に、4-ジメチルアミノブ チリルクロライドを適当な溶媒、例えばクロロホルム、 塩化メチレン、DMFの中から選んだひとつあるいはこ の内の2つ以上から選んだ混合溶媒中で、-10~50 ℃で反応させ、6-[4-(N, N-ジメチルアミノ) プチリルアミノ] インドールー2-カルボン酸エチル (またはメチル)を得る。この縮合反応はジメチルアミ ノ酪酸と上記アミノ体を適当な縮合剤、例えばDCC、

50 あるいはDCCとHOBtを用いて行うこともできる。

11

溶媒は塩化メチレン、クロロホルム、DMFを単独にあるいは2つ以上混合して用いるとよい。また、別法として6-二トロインドール-2-カルボン酸を出発物質として、二トロ基を還元し続いて4-ジメチルアミノブチリルクロライドを反応させ、中間体(g)を加水分解して得られる化合物である6-[4-(N,N-ジメチル*

*アミノ) ブチリルアミノ] インドールー2ーカルボン酸を得ることもできる。還元反応とアミド化反応の条件は同様である。この中間体(g) を用いて化合物(22)を合成した。

12

[0 0.28]

【化9】

【0029】次に、中間体(h)合成を説明する。6-ニトロインドール-2-カルボン酸エチル (またはメチ ル) をヨウ化メチルを用いてメチル化する。この時適当 な溶媒、例えばクロロホルム、塩化メチレン中で行うこ とができる。また、適当な塩基例えばトリエチルアミン あるいは炭酸カリウムを反応系内に加えることができ る。ここで得た1-メチル-6-ニトロインドール-2 -カルボン酸エチル (またはメチル) をPd-Cを触媒 20 に用いて、室温常圧で水素添加を行い、相当するアミノ 基に導くことができる。この時の溶媒は通常の溶媒が用 いられるが、エタノール、メタノール、酢酸エチル、D MFを単独あるいは2つ以上混合して用いることができ る。またニトロ化合物に対して、0.1~50重量%の Pd-Cを用いるとよい結果が得られる。ここで得たア ミノ体に、1-メチル-4-ニトロピロール-2-カル ボン酸クロライドを適当な溶媒、例えばクロロホルム、 塩化メチレン、DMFの中から選んだ1つあるいは2以 上の混合溶媒中で、-10~50℃で反応させ、1-メ 30 チルー6-(1-メチル-4-二トロピロール-2-カ※

※ルボキサミド)インドールー2-カルボン酸エチル(またはメチル)を得る。この縮合反応は1-メチルー4-ニトロピロールー2-カルボン酸と上記アミノ体を適当な縮合剤、例えばDCC、あるいはDCCとHOBtを用いて行うこともできる。溶媒は塩化メチレン、クロロホルム、DMFを単独にあるいは2つ以上混合して用いるとよい。

20 【0030】また、別法として中間体(a)である6-(1-メチル-4-二トロピロール-2-カルボキサミド)インドール-2-カルボン酸エチル(またはメチル)をヨウ化メチルを用いてメチル化する。この時適当な溶媒、例えばクロロホルム、塩化メチレン中で行うことができる。また、適当な塩基例えばトリエチルアミンあるいは炭酸カリウムを反応系内に加えることができる。この中間体(h)を用いて化合物(23)を合成した。

[0031] 【化10】

$$O_2N$$
 O_2N O_2N

【0032】以上に説明した中間体以外の中間体、例え 40 ば、6-(6-ニトロインドール-2-カルボキサミド)インドール-2-カルボン酸エチル(またはメチル)、4-[6-(1-メチル-4-ニトロピロール-2-カルボキサミド)インドール-2-カルボキサミド)インドール-2-カルボン酸エチル(またはメチル)、6-[1-メチル-4-(1-メチル-4-ニトロピロール-2-カルボキサミド)ピロール-2-カルボキサミド)ピロール-2-カルボキサミド]インドール-2-カルボン酸エチル(またはメチル)

1-メチル-4-[1-メチル-4-(6-ニトロイン 50 1)、

40 ドール-2-カルボキサミド)ピロール-2-カルボキサミド]ピロール-2-カルボン酸エチル(またはメチル)

も、これまでに示した方法に準じてすべて合成できる。

【0033】以上に示した中間体を用いて合成できる化合物を例示すると以下のようになる。ただし、以上に示した化合物(1)~(24)も同時に示す。6-[1-メチル-4-(ホルミルアミノ)ピロール-2-カルボキサミド]インドール-2-[N-[3-(N,N-ジメチルアミノ)プロピル]]カルボキサミド(化合物

-609-

【0034】6-[1-メチル-4-(ベンゾイルアミノ) ピロール-2-カルボキサミド] インドール-2- [N-[3-(N, N-ジメチルアミノ) プロピル]] カルボキサミド、<math>6-[1-メチル-4-(フェニルブチリルアミノ) ピロール-2-カルボキサミド] インドール-2-[N-[3-(N, N-ジメチルアミノ) プロピル]] カルボキサミド (化合物2)、

【0035】6- [1-メチル-4- [4- [N, N-ピス (2-クロロエチル) アミノ] ベンゾイルアミノ] ピロールー2-カルボキサミド] インドール-2- [N 10 - [3- (N, N-ジメチルアミノ) プロピル]]カル ボキサミド (化合物3)、6-[1-メチル-4-[3 - [N, N-ピス (2-クロロエチル) アミノ] ベンゾ イルアミノ] ピロールー2-カルボキサミド] インドー N-2-[N-[3-(N, N-ジメチルアミノ) プロピル]] カルボキサミド、6-[1-メチル-4-[2 - [N, N-ビス (2-クロロエチル) アミノ] ベンゾ イルアミノ] ピロールー2-カルボキサミド] インドー N-2-[N-[3-(N, N-ジメチルアミノ) プロピル]]カルボキサミド、6-[1-メチル-4-[3, 5-ビス[N, N-ビス(2-クロロエチル)ア ミノ] ベンゾイルアミノ] ピロール-2-カルボキサミ ド] インドール-2- [N-[3-(N, N-ジメチル アミノ) プロビル]] カルボキサミド、6-[1-メチ ル-4-[4-[N, N-ピス (2-クロロエチル) ア ミノメチル] ベンゾイルアミノ] ピロールー2ーカルボ キサミド] インドール-2- [N-[3-(N, N-ジ メチルアミノ) プロピル]] カルボキサミド、6-[1 -メチル-4-[4-[N, N-ビス(2-クロロエチ ル) アミノ] フェニルアセチルアミノ] ピロールー2- 30 カルボキサミド] インドール-2-[N-[3-(N, N-ジメチルアミノ) プロピル]] カルボキサミド、6 - [1-メチル-4-[3-[4-[N, N-ビス(2 一クロロエチル)アミノ]フェニル]プロピオニルアミ ノ] ピロールー2-カルポキサミド] インドールー2-[N-[3-(N, N-ジメチルアミノ) プロピル]] カルボキサミド、6-[1-メチル-4-[4-[4-[N, N-ピス (2-クロロエチル) アミノ] フェニ ル] ブチリルアミノ] ピロールー2-カルボキサミド] インドール-2-[N-[3-(N, N-ジメチルアミ 40 ノ)プロピル]]カルボキサミド(化合物13)、

14

メチル-4-[4-[3-[N, N-ピス(2-クロロ エチル) アミノ] フェニル] プチリルアミノ] ピロール - 2 - カルボキサミド] インドール-2- [N-[3-(N, N-ジメチルアミノ)プロピル]] カルボキサミ ド、6-[1-メチル-4-[2-[N, N-ピス(2 –クロロエチル)アミノ]フェニルアセチルアミノ]ピ ロールー2-カルボキサミド] インドールー2- [N-[3-(N, N-ジメチルアミノ)プロピル]]カルボ キサミド、6- [1-メチル-4-[3-[2-[N, N-ピス (2-クロロエチル) アミノ] フェニル] プロ ピオニルアミノ] ピロールー2-カルボキサミド] イン ドール-2- [N-[3-(N, N-ジメチルアミノ) プロピル]]カルボキサミド、6-[1-メチル-4-[4-[2-[N, N-ビス (2-クロロエチル) アミ ノ] フェニル] ブチリルアミノ] ピロールー2ーカルボ キサミド] インドール-2-[N-[3-(N, N-ジ メチルアミノ) プロピル]] カルボキサミド、6-[1 -メチル-4-[4-[N, N-ピス(2-クロロエチ ル) アミノ] フェノキシメチルカルボキサミド] ピロー 20 ル-2-カルボキサミド] インドール-2- [N-[3 - (N, N-ジメチルアミノ)プロピル]]カルボキサ ミド、6-[1-メチル-4-[4-[N, N-ピス (2-クロロエチル) アミノ] フェノキシエチルカルボ キサミド] ピロールー2-カルボキサミド] インドール -2 - [N - [3 - (N, N - i) + i)]ル]] カルボキサミド、6-[1-メチル-4-[4-[N, N-ピス (2-クロロエチル) アミノ] フェノキ シプロピルカルボキサミド] ピロールー2-カルボキサ ミド] インドール-2- [N-[3-(N, N-ジメチ ルアミノ) プロピル]] カルボキサミド、6-[1-メ チル-4-[3-[N, N-ビス (2-クロロエチル) アミノ] フェノキシメチルカルボキサミド] ピロールー 2-カルボキサミド] インドール-2- [N-[3-(N, N-ジメチルアミノ) プロピル]] カルボキサミ ド、6- [1-メチル-4- [3- [N, N-ビス(2 -クロロエチル) アミノ] フェノキシエチルカルボキサ ミド] ピロールー2ーカルボキサミド] インドールー2 - [N-[3-(N, N-ジメチルアミノ)プロピ ル]]カルボキサミド、6-[1-メチル-4-[3-[N, N-ピス (2-クロロエチル) アミノ] フェノキ シプロピルカルボキサミド] ピロールー2ーカルボキサ ミド] インドール-2-[N-[3-(N, N-ジメチ ルアミノ) プロピル]] カルボキサミド、6-[1-メ チル-4-[2-[N, N-ビス (2-クロロエチル) アミノ] フェノキシメチルカルポキサミド] ピロールー 2-カルボキサミド] インドール-2- [N-[3-(N. N-ジメチルアミノ) プロピル]] カルボキサミ ド、6-[1-メチル-4-[2-[N, N-ピス(2 -クロロエチル)アミノ]フェノキシエチルカルポキサ

- [N-[3-(N, N-ジメチルアミノ)プロピ ル]]カルボキサミド、6-[1-メチル-4-[2-[N, N-ビス(2-クロロエチル)アミノ]フェノキ シプロピルカルボキサミド] ピロールー2-カルボキサ ミド] インドール-2-[N-[3-(N, N-ジメチ ルアミノ)プロピル]]カルボキサミド、6-[1-メ チル-4-[4-[N, N-ピス (2-クロロエチル) アミノ] -3-メトキシペンゾイルアミノ] ピロールー 2-カルボキサミド] インドール-2- [N-[3-(N, N-ジメチルアミノ) プロピル]] カルボキサミ 10 ド、6-[1-メチル-4-[4-[N, N-ビス(2 -クロロエチル) アミノ] -3-メチルベンゾイルアミ ノ] ピロールー2ーカルボキサミド] インドールー2ー [N - [3 - (N, N - 3) + 3])カルボキサミド、6-[1-メチル-4-[4-[N, N-ビス(2-クロロエチル)アミノ]-3-クロロベ ンゾイルアミノ] ピロールー2ーカルボキサミド] イン ドール-2-[N-[3-(N, N-ジメチルアミノ) プロピル]]カルポキサミド、

【0037】6-[6-(ホルミルアミノ)インドール 20 -2-カルボキサミド] インドール-2-[N-[3-(N, N-ジメチルアミノ) プロピル]] カルボキサミ ド(化合物15)、6-[6-(ベンゾイルアミノ)イ ンドール-2-カルボキサミド] インドール-2- [N - [3-(N, N-ジメチルアミノ) プロピル]] カル ポキサミド、6- [6- [4- [N, N-ビス (2-ク ロロエチル) アミノ] ベンゾイルアミノ] インドールー 2-カルボキサミド] インドール-2-[N-[3-(N, N-ジメチルアミノ) プロピル]] カルボキサミ ル) アミノ] ベンゾイルアミノ] インドールー2-カル ポキサミド] インドール-2- [N-[3-(N, N-ジメチルアミノ)プロピル]]カルボキサミド、6-[6-[2-[N, N-ピス (2-クロロエチル) アミ ノ] ペンゾイルアミノ] インドールー2ーカルポキサミ ド] インドール-2- [N-[3-(N, N-ジメチル アミノ) プロピル]] カルポキサミド、6-[6-[3, 5-ピス [N, N-ピス (2-クロロエチル) ア ミノ] ベンゾイルアミノ] インドールー2ーカルポキサ ミド] インドール-2-[N-[3-(N, N-ジメチ 40 ルアミノ) プロピル]] カルボキサミド、6-[6-[4-[N, N-ピス (2-クロロエチル) アミノメチ ル] ベンゾイルアミノ] インドールー2ーカルポキサミ ド] インドールー2 - [N-[3-(N, N-ジメチル アミノ) プロビル]] カルボキサミド、6-[6-[4 -[4-[N, N-U]] (2-000114) [-2]フェニル] プチリルアミノ] インドールー2ーカルボキ サミド] インドール-2- [N-[3-(N, N-ジメ チルアミノ) プロピル]] カルポキサミド(化合物1

16

チル) アミノ] フェニルアセチルアミノ] インドールー 2-カルボキサミド] インドール-2- [N-[3-(N, N-ジメチルアミノ) プロピル]] カルボキサミ ド、6-[6-[3-[4-[N, N-ビス (2-クロ ロエチル) アミノ] フェニル] プロピオニルアミノ] イ ンドール-2-カルボキサミド] インドール-2- [N - [3- (N, N-ジメチルアミノ) プロピル]] カル ボキサミド、6-[6-[4-[4-[N, N-ビス (2-クロロエチル) アミノ] フェニル] ブチリルアミ ノ] インドールー2ーカルボキサミド] インドールー2 - [N-[3-(N, N-ジメチルアミノ) プロピ ル]] カルボキサミド、6-[6-[3-[N, N-ビ ス(2-クロロエチル)アミノ]フェニルアセチルアミ ノ] インドールー2-カルボキサミド] インドールー2 - [N-[3-(N, N-ジメチルアミノ) プロピ ル]]カルボキサミド、

【0038】6-[6-[3-[3-[N, N-ピス (2-クロロエチル) アミノ] フェニル] プロピオニル アミノ] インドールー2-カルポキサミド] インドール -2- [N-[3-(N, N-ジメチルアミノ) プロピ ル]] カルボキサミド、6 - [6 - [4 - [3 - [N]]]N-ピス(2-クロロエチル)アミノ]フェニル]プチ リルアミノ] インドールー2-カルポキサミド] インド -N-2-[N-[3-(N, N-3)]+N-2])ロピル]] カルボキサミド、6-[6-[2-[N, N -ピス(2-クロロエチル)アミノ]フェニルアセチル アミノ] インドールー2-カルポキサミド] インドール -2-[N-[3-(N, N-ジメチルアミノ) プロピ ル]] カルボキサミド、6-[6-[3-[2-[N,ド、6-[6-[3-[N, N-ビス (2-クロロエチ 30 N-ビス (2-クロロエチル) アミノ] フェニル] プロ ピオニルアミノ] インドールー2-カルボキサミド] イ ンドール-2-[N-[3-(N, N-ジメチルアミ ノ) プロピル]] カルボキサミド、6 - [6 - [4 -[2-[N, N-ビス (2-クロロエチル) アミノ] フ ェニル] プチリルアミノ] インドールー2ーカルポキサ ミド] インドール-2- [N-[3-(N, N-ジメチ ルアミノ) プロピル]] カルポキサミド、6-[6-[4-[N, N-ピス (2-クロロエチル) アミノ] フ ェノキシメチルカルポキサミド] インドールー2-カル ポキサミド] インドール-2- [N-[3-(N, N-ジメチルアミノ)プロピル]]カルポキサミド、6-[6-[4-[N, N-ビス (2-クロロエチル) アミ ノ] フェノキシエチルカルポキサミド] インドールー2 -カルポキサミド] インドール-2- [N-[3-(N, N-ジメチルアミノ) プロピル]] カルポキサミ ド、6-[6-[4-[N, N-ビス (2-クロロエチ ル) アミノ] フェノキシプロピルカルボキサミド] イン ドール-2-カルポキサミド] インドール-2- [N-[3-(N, N-ジメチルアミノ) プロピル]] カルボ 4)、6-[6-[4-[N, N-ピス(2-クロロエ 50 キサミド、6-[6-[3-[N, N-ピス(2-クロ

ロエチル) アミノ] フェノキシメチルカルボキサミド] インドールー2-カルボキサミド] インドールー2-[N-[3-(N, N-ジメチルアミノ) プロピル]] カルボキサミド、6-[6-[3-[N, N-ピス(2 -クロロエチル) アミノ] フェノキシエチルカルポキサ ミド] インドールー2-カルボキサミド] インドールー 2- [N-[3-(N, N-ジメチルアミノ) プロピ ル]] カルボキサミド、6-[6-[3-[N, N-ビ ス(2-クロロエチル)アミノ]フェノキシプロピルカ ルボキサミド] インドール-2-カルボキサミド] イン 10 ル]] カルボキサミド、1-メチル-4- [6-[4-ドール-2- [N-[3-(N, N-ジメチルアミノ) プロピル]] カルボキサミド、6 - [6 - [2 - [N]]N-ビス (2-クロロエチル) アミノ] フェノキシメチ ルカルボキサミド] インドール-2-カルボキサミド] インドール-2-[N-[3-(N, N-ジメチルアミ ノ)プロピル]]カルボキサミド、6-[6-[2-[N, N-ビス (2-クロロエチル) アミノ] フェノキ シエチルカルボキサミド] インドールー2-カルボキサ ミド] インドール-2- [N-[3-(N, N-ジメチ ルアミノ) プロピル]] カルボキサミド、6-[6-20 [2-[N, N-ビス (2-クロロエチル) アミノ] フ ェノキシプロピルカルボキサミド] インドール-2-カ ルポキサミド] インドール-2- [N-[3-(N, N -ジメチルアミノ)プロピル]]カルボキサミド、6-[6-[4-[N, N-ビス (2-クロロエチル) アミ ノ] -3-メトキシベンゾイルアミノ] インドール-2 -カルポキサミド] インドール-2- [N-[3-(N, N-ジメチルアミノ) プロピル]] カルボキサミ ド、6-[6-[4-[N, N-ビス (2-クロロエチ ル) アミノ] -3-メチルベンゾイルアミノ] インドー 30 ル-2-カルボキサミド] インドール-2- [N-[3 - (N, N-ジメチルアミノ) プロピル]] カルボキサ ミド、6-[6-[4-[N, N-ビス(2-クロロエ チル) アミノ] -3-クロロベンゾイルアミノ] インド ール-2-カルボキサミド] インドール-2- [N-[3-(N, N-ジメチルアミノ)プロピル]]カルボ キサミド、

【0039】1-メチル-4-(6-ホルミルアミノイ ンドール-2-カルボキサミド) ピロール-2- [N-[3-(N, N-ジメチルアミノ) プロピル]] カルボ 40 キサミド、1-メチル-4-(6-ベンゾイルアミノイ ンドール-2-カルポキサミド) ピロール-2- [N-[3-(N, N-ジメチルアミノ)プロピル]]カルボ キサミド、1-メチル-4-[6-[4-[N, N-ビ ス(2-クロロエチル)アミノ]ベンゾイルアミノ]イ ンドール-2-カルポキサミド] ピロール-2-[N-[3-(N, N-ジメチルアミノ) プロビル]] カルボ キサミド、1-メチル-4-[6-[3-[N, N-ビ ス(2-クロロエチル)アミノ]ベンゾイルアミノ]イ

18

[3-(N, N-ジメチルアミノ)プロピル]]カルボ キサミド、1-メチル-4-[6-[2-[N, N-ビ ス(2-クロロエチル)アミノ]ベンゾイルアミノ]イ ンドール-2-カルポキサミド] ピロール-2-[N-[3-(N. N-ジメチルアミノ)プロピル]]カルボ キサミド、1-メチル-4-[6-[3,5-ピス [N, N-ビス (2-クロロエチル) アミノ] ベンゾイ ルアミノ] インドールー2-カルポキサミド] ピロール $-2 - [N - [3 - (N, N - \mathcal{Y} \times \mathcal{F} \times \mathcal{F})]$ [N, N-ビス(2-クロロエチル)アミノメチル]ベ ンゾイルアミノ] インドールー2-カルボキサミド] ピ ロール-2- [N-[3-(N, N-ジメチルアミノ) プロピル]]カルボキサミド、1-メチル-4-[6-[4-[4-[N, N-ビス (2-クロロエチル) アミ ノ] フェニル] プチリルアミノ] インドールー2ーカル ボキサミド] ピロール-2-[N-[3-(N, N-ジ メチルアミノ) プロピル]] カルボキサミド(化合物1 6),

【0040】1-メチル-4-[6-[4-[N, N-ピス (2-クロロエチル) アミノ] フェニルアセチルア ミノ] インドールー2ーカルボキサミド] ピロールー2 - [N-[3-(N, N-ジメチルアミノ) プロピ ル]] カルボキサミド、1-メチル-4-[6-[3-[4-[N, N-ピス (2-クロロエチル) アミノ] フ ェニル] プロピオニルアミノ] インドールー2-カルボ キサミド] ピロールー2 - [N - [3 - (N, N - ジメ チルアミノ) プロピル]] カルボキサミド、1-メチル -4-[6-[4-[4-[N, N-ピス (2-クロロ エチル) アミノ] フェニル] プチリルアミノ] インドー ルー2-カルボキサミド] ピロールー2- [N-[3-(N, N-ジメチルアミノ) プロピル]] カルボキサミ ド、1-メチル-4-[6-[3-[N, N-ピス(2 -クロロエチル) アミノ] フェニルアセチルアミノ] イ ンドールー2-カルボキサミド] ピロールー2-[N-[3-(N, N-ジメチルアミノ)プロピル]]カルボ キサミド、1-メチル-4-[6-[3-[3-[N, N-ビス (2-クロロエチル) アミノ] フェニル] プロ ピオニルアミノ] インドールー2-カルボキサミド] ピ ロール-2- [N-[3-(N, N-ジメチルアミノ) プロピル]]カルボキサミド、1-メチル-4-[6-[4-[3-[N, N-ピス (2-クロロエチル) アミ ノ] フェニル] プチリルアミノ] インドールー2ーカル ポキサミド] ピロール-2-[N-[3-(N, N-ジ メチルアミノ) プロピル]] カルボキサミド、1-メチ ルー4- [6-[2-[N, N-ピス (2-クロロエチ ル) アミノ] フェニルアセチルアミノ] インドールー2 -カルボキサミド] ピロールー2-<math>[N-[3-(N,N-ジメチルアミノ) プロピル]] カルボキサミド、1 ンドール-2-カルボキサミド] ピロール-2- [N-50-メチル-4-[6-[3-[2-[N, N-ピス(2

-クロロエチル)アミノ]フェニル]プロピオニルアミ ノ] インドールー2-カルボキサミド] ピロールー2-[N-[3-(N, N-ジメチルアミノ) プロピル]] カルポキサミド、1-メチル-4-[6-[4-[2-[N, N-ビス (2-クロロエチル) アミノ] フェニ ル] ブチリルアミノ] インドールー2ーカルボキサミ ド] ピロール-2- [N-[3-(N, N-ジメチルア ミノ) プロピル]] カルボキサミド、1-メチル-4-[6-[4-[N, N-ビス (2-クロロエチル) アミ ノ] フェノキシメチルカルポキサミド] インドール-2 10 キサミド、 N-ジメチルアミノ) プロピル]] カルボキサミド、1 -メチル-4-[6-[4-[N, N-ビス(2-クロ ロエチル) アミノ] フェノキシエチルカルボキサミド] インドール-2-カルポキサミド] ピロール-2- [N - [3-(N, N-ジメチルアミノ)プロピル]]カル ポキサミド、1-メチル-4-[6-[4-[N, N-ビス (2-クロロエチル) アミノ] フェノキシプロピル カルポキサミド] インドールー2-カルポキサミド] ピ ロール-2- [N-[3-(N, N-ジメチルアミノ) プロビル]]カルボキサミド、1-メチル-4-[6-[3-[N, N-ピス (2-クロロエチル) アミノ] フ ェノキシメチルカルポキサミド] インドールー2-カル ボキサミド] ピロールー2 - [N - [3 - (N, N - ジ メチルアミノ) プロピル]] カルボキサミド、1-メチ ルー4- [6-[3-[N, N-ビス (2-クロロエチ ル) アミノ] フェノキシエチルカルボキサミド] インド ール-2-カルボキサミド] ピロール-2-[N-[3 - (N, N-ジメチルアミノ) プロピル]] カルボキサ ミド、1-メチル-4-[6-[3-[N, N-ピス (2-クロロエチル) アミノ] フェノキシプロピルカル ボキサミド] インドールー2-カルボキサミド] ピロー ル-2-[N-[3-(N, N-ジメチルアミノ)プロ ピル]]カルポキサミド、1-メチル-4-[6-[2 - [N, N-ピス (2-クロロエチル) アミノ] フェノ キシメチルカルボキサミド] インドールー2-カルボキ サミド] ピロール-2- [N-[3-(N, N-ジメチ ルアミノ)プロピル]]カルボキサミド、1-メチル- $4 - [6 - [2 - [N, N - \forall X (2 - D \Box \Box X + V)]]$ アミノ] フェノキシエチルカルボキサミド] インドール 40 -2-カルポキサミド] ピロール-2- [N-[3-(N, N-ジメチルアミノ) プロピル]] カルボキサミ ド、1-メチル-4-[6-[2-[N, N-ピス(2 -クロロエチル) アミノ] フェノキシプロピルカルボキ

サミド] インドールー2-カルボキサミド] ピロールー

2-[N-[3-(N, N-ジメチルアミノ) プロビ

ル]] カルポキサミド、1-メチル-4-[6-[4-

[N, N-ピス (2-クロロエチル) アミノ] -3-メ

トキシベンゾイルアミノ] インドールー2-カルポキサ

20

アミノ)プロピル]]カルポキサミド、1-メチル-4 - [6-[4-[N, N-ピス (2-クロロエチル) ア ミノ] -3-メチルベンゾイルアミノ] インドール-2 -カルボキサミド] ピロール-2- [N-[3-(N, N-ジメチルアミノ)プロピル]]カルボキサミド、1 -メチル-4-[6-[4-[N, N-ピス(2-クロ ロエチル) アミノ] -3-クロロベンゾイルアミノ] イ ンドール-2-カルボキサミド] ピロール-2- [N-[3-(N, N-ジメチルアミノ)プロピル]]カルボ

.【0041】4-[6-(1-メチル-4-ホルミルア ミノピロールー2-カルポキサミド) インドールー2-カルボキサミド] -1-メチルピロール-2-[N-[3-(N, N-ジメチルアミノ)プロピル]]カルボ キサミド (化合物21)、4-[6-(1-メチル-4 -ベンゾイルアミノピロール-2-カルボキサミド) イ ンドール-2-カルポキサミド]-1-メチルピロール -2-[N-[3-(N, N-ジメチルアミノ) プロピ ル]]カルボキサミド、4-[6-[1-メチル-4-[4-[N, N-ピス (2-クロロエチル) アミノ] ベ ンゾイルアミノ] ピロール-2-カルポキサミド] イン ドールー2-カルポキサミド] -1-メチルピロールー 2- [N-[3-(N, N-ジメチルアミノ) プロピ ル]]カルボキサミド、4-[6-[1-メチル-4-[3-[N, N-ビス (2-クロロエチル) アミノ] ベ ンゾイルアミノ] ピロールー2-カルボキサミド] イン ドール-2-カルボキサミド]-1-メチルピロール-2- [N-[3-(N, N-ジメチルアミノ) プロピ ル]]カルボキサミド、4-[6-[1-メチル-4-[2-[N, N-ビス (2-クロロエチル) アミノ] ベ ンゾイルアミノ] ピロール-2-カルポキサミド] イン ドール-2-カルボキサミド]-1-メチルピロール-2- [N-[3-(N, N-ジメチルアミノ) プロピ ル]]カルボキサミド、4-[6-[1-メチル-4-[3, 5-ビス [N, N-ビス (2-クロロエチル) ア ミノ] ベンゾイルアミノ] ピロールー2ーカルポキサミ ド] インドールー2-カルボキサミド] -1-メチルピ ロール-2-[N-[3-(N, N-ジメチルアミノ)]プロピル]]カルボキサミド、4-[6-[1-メチル -4-[4-[N, N-ピス (2-クロロエチル) アミ ノメチル] ベンゾイルアミノ] ピロールー2ーカルポキ サミド] インドールー2-カルポキサミド] -1-メチ ルピロール-2-[N-[3-(N, N-ジメチルアミ ノ)プロピル]]カルボキサミド、4-[6-[1-メ チルー4ー [4- [4- [N, N-ピス (2-クロロエ チル) アミノ] フェニル] プチリルアミノ] ピロールー 2-カルポキサミド] インドール-2-カルポキサミ ド] -1-メチルピロール-2-[N-[3-(N, N -ジメチルアミノ)プロピル]]カルポキサミド(化合 ミド] ピロール-2- [N-[3-(N, N-ジメチル 50 物20)、4-[6-[1-メチル-4-[4-[N,

N-ビス (2-クロロエチル) アミノ] フェニルアセチ ルアミノ] ピロールー2ーカルボキサミド] インドール -2-カルボキサミド] -1-メチルピロール-2-[N-[3-(N, N-ジメチルアミノ) プロピル]] カルボキサミド、4-[6-[1-メチル-4-[3-[4-[N, N-ビス (2-クロロエチル) アミノ] フ ェニル] プロピオニルアミノ] ピロールー2-カルボキ サミド] インドールー2-カルボキサミド] -1-メチ ルピロール-2- [N-[3-(N, N-ジメチルアミ *J*) プロピル]] カルボキサミド、4 − [6 − [1 −メ 10 チルー4- [4- [4- [N, N-ビス (2-クロロエ チル) アミノ] フェニル] プチリルアミノ] ピロールー 2-カルボキサミド] インドール-2-カルボキサミ ド] -1-メチルピロール-2-[N-[3-(N, N ージメチルアミノ) プロピル]] カルボキサミド、4-[6-[1-メチル-4-[3-[N, N-ピス(2-クロロエチル) アミノ] フェニルアセチルアミノ] ピロ ールー2-カルボキサミド] インドールー2-カルボキ サミド] -1-メチルピロール-2- [N- [3-N-ビス(2-クロロエチル)アミノ]フェニル]プロ ピオニルアミノ] ピロール-2-カルボキサミド] イン ドールー2-カルボキサミド]-1-メチルピロールー 2-[N-[3-(N, N-ジメチルアミノ) プロピ ル]] カルボキサミド、4-[6-[1-メチル-4-[4-[3-[N, N-ビス (2-クロロエチル) アミ ノ] フェニル] ブチリルアミノ] ピロール-2-カルボ キサミド] インドールー2-カルボキサミド] -1-メ チルピロールー2- [N-[3-(N, N-ジメチルア 30 ミノ) プロピル]] カルボキサミド、4-[6-[1-メチル-4-[2-[N, N-ビス (2-クロロエチ ル) アミノ] フェニルアセチルアミノ] ピロールー2-カルボキサミド] インドール-2-カルボキサミド] -1-メチルピロール-2-[N-[3-(N, N-ジメ チルアミノ) プロピル]] カルボキサミド、

[0042]4 - [6 - [1 - x + y - 4 - [3 - [2]]]- [N, N-ピス (2-クロロエチル) アミノ] フェニ ル] プロピオニルアミノ] ピロールー2-カルボキサミ ド] インドールー2ーカルボキサミド] -1-メチルピ 40 ロール-2-[N-[3-(N, N-ジメチルアミノ)]プロピル]] カルボキサミド、4-[6-[1-メチル -4-[4-[2-[N, N-ビス (2-クロロエチ ル) アミノ] フェニル] プチリルアミノ] ピロール-2 -カルボキサミド] インドール-2-カルボキサミド] -1-メチルピロール-2-[N-[3-(N, N-ジ メチルアミノ) プロピル]] カルボキサミド、4-[6 - [1-メチル-4-[4-[N, N-ビス (2-クロ ロエチル) アミノ] フェノキシメチルカルボキサミド] ピロールー2-カルボキサミド] インドールー2-カル 50 プロピル]] カルボキサミド、4-[6-[1-メチル

ボキサミド] -1-メチルピロール-2- [N-[3-(N, N-ジメチルアミノ) プロピル]] カルボキサミ ド、4-[6-[1-メチル-4-[4-[N, N-ビ ス(2-クロロエチル)アミノ]フェノキシエチルカル ポキサミド] ピロールー2ーカルボキサミド] インドー ルー2-カルボキサミド]-1-メチルピロール-2-[N-[3-(N, N-ジメチルアミノ) プロピル]] カルポキサミド、4-[6-[1-メチル-4-[4-[N, N-ビス (2-クロロエチル) アミノ] フェノキ シプロピルカルボキサミド] ピロールー2-カルボキサ ミド] インドールー2-カルボキサミド] -1-メチル ピロール-2-[N-[3-(N, N-ジメチルアミ ノ)プロピル]]カルボキサミド、4-「6-「1-メ チル-4-[3-[N, N-ビス (2-クロロエチル) アミノ] フェノキシメチルカルボキサミド] ピロールー 2-カルボキサミド] インドールー2-カルボキサミ ド] -1-メチルピロール-2- [N-[3-(N, N -ジメチルアミノ)プロピル]]カルボキサミド、4-[6-[1-メチル-4-[3-[N, N-ビス(2-(N, N-ジメチルアミノ) プロピル]] カルボキサミ 20 クロロエチル) アミノ] フェノキシエチルカルボキサミ ド] ピロールー2-カルボキサミド] インドールー2-カルボキサミド] -1-メチルピロール-2- [N-[3-(N, N-ジメチルアミノ)プロピル]]カルボ キサミド、4-[6-[1-メチル-4-[3-[N, N-ビス(2-クロロエチル)アミノ]フェノキシプロ ピルカルボキサミド] ピロールー2-カルボキサミド] インドールー2-カルボキサミド]-1-メチルピロー ル-2-[N-[3-(N, N-ジメチルアミノ)プロ ピル]]カルボキサミド、4-[6-[1-メチル-4 - [2- [N, N-ビス (2-クロロエチル) アミノ] フェノキシメチルカルボキサミド] ピロールー2ーカル ボキサミド] インドールー2ーカルボキサミド] -1-メチルピロール-2- [N-[3-(N, N-ジメチル **アミノ)プロピル]]カルボキサミド、4-[6-[1** -メチル-4-[2-[N, N-ビス(2-クロロエチ ル) アミノ] フェノキシエチルカルボキサミド] ピロー ルー2-カルボキサミド] インドールー2-カルボキサ N-ジメチルアミノ)プロピル]]カルボキサミド、4 - [6-[1-メチル-4-[2-[N, N-ビス(2 -クロロエチル) アミノ] フェノキシプロピルカルボキ サミド] ピロールー2-カルボキサミド] インドールー 2-カルボキサミド] -1-メチルピロール-2- [N - [3-(N, N-ジメチルアミノ) プロピル]] カル ボキサミド、4-[6-[1-メチル-4-[4-[N, N-ビス (2-クロロエチル) アミノ] -3-メ トキシペンゾイルアミノ] ピロールー2-カルボキサミ ド] インドールー2ーカルボキサミド] -1-メチルピ - - - 2 - [N - [3 - (N, N - ジメチルアミノ)]

-4-[4-[N, N-ピス (2-クロロエチル) アミノ] -3-メチルベンゾイルアミノ] ピロール-2-カルボキサミド] インドール-2-カルボキサミド] -1
-メチルピロール-2-[N-[3-(N, N-ジメチルアミノ) プロピル]] カルボキサミド、4-[6-[1-メチル-4-[4-[N, N-ピス (2-クロロエチル) アミノ] -3-クロロベンゾイルアミノ] ピロール-2-カルボキサミド] インドール-2-カルボキサミド] -1-メチルピロール-2-[N-[3-(N, N-ジメチルアミノ) プロピル]] カルボキサミ 10ド、

【0043】6-[1-メチル-4-(1-メチル-4 -ホルミルアミノピロール-2-カルボキサミド) ピロ ール-2-カルボキサミド] インドール-2- [N-[3-(N, N-ジメチルアミノ)プロピル]]カルボ キサミド、6-[1-メチル-4-(1-メチル-4-ベンゾイルアミノピロールー2-カルボキサミド) ピロ ール-2-カルボキサミド] インドール-2- [N-[3-(N, N-ジメチルアミノ)プロピル]]カルボ キサミド、6-[1-メチル-4-[1-メチル-4-20] [4-[N, N-ビス (2-クロロエチル) アミノ] ベ ンゾイルアミノ] ピロールー2ーカルボキサミド] ピロ ール-2-カルポキサミド] インドール-2- [N-[3-(N, N-ジメチルアミノ)プロピル]]カルボ キサミド、6-[1-メチル-4-[1-メチル-4-[3-[N, N-ビス (2-クロロエチル) アミノ] ベ ンゾイルアミノ] ピロールー2-カルポキサミド] ピロ ール-2-カルボキサミド] インドール-2- [N-[3-(N, N-ジメチルアミノ) プロピル]] カルボ キサミド、6-[1-メチル-4-[1-メチル-4- 30 [2-[N, N-ピス(2-クロロエチル)アミノ]ベ ンゾイルアミノ] ピロールー2-カルポキサミド] ピロ ール-2-カルポキサミド] インドール-2- [N-[3-(N, N-ジメチルアミノ)プロピル]]カルボ キサミド、6- [1-メチル-4- [1-メチル-4-[3, 5-ビス [N, N-ビス (2-クロロエチル) ア ミノ] ベンゾイルアミノ] ピロールー2ーカルポキサミ ド] ピロールー2ーカルポキサミド] インドールー2ー $[N - [3 - (N, N - \mathcal{Y} \times \mathcal{F} \times \mathcal{F} \times \mathcal{F})]$ カルボキサミド、6-[1-メチル-4-[1-メチル -4-[4-[N, N-ピス (2-クロロエチル) アミ ノメチル] ベンゾイルアミノ] ピロールー2ーカルポキ サミド] ピロールー2-カルボキサミド] インドールー 2- [N-[3-(N, N-ジメチルアミノ) プロピ ル]] カルポキサミド、6-[1-メチル-4-[1-メチル-4-[4-[N, N-ピス(2-クロロ エチル) アミノ] フェニル] プチリルアミノ] ピロール -2-カルボキサミド] ピロール-2-カルボキサミ ド] インドールー2 - [N-[3-(N, N-ジメチル アミノ) プロビル]] カルボキサミド、6-[1-メチ 50

24

ル-4-[1-メチル-4-[4-[N, N-ピス(2 -クロロエチル) アミノ] フェニルアセチルアミノ] ピ ロールー2-カルボキサミド] ピロールー2-カルボキ サミド] インドール-2- [N-[3-(N, N-ジメ チルアミノ) プロピル]] カルボキサミド、6-[1-メチル-4-[1-メチル-4-[3-[4-[N, N ーピス (2-クロロエチル) アミノ] フェニル] プロピ オニルアミノ] ピロールー2-カルボキサミド] ピロー N-2-Dルポキサミド] インドール-2- [N-[3]- (N, N-ジメチルアミノ) プロピル]] カルボキサ ミド(化合物12)、6-[1-メチル-4-[1-メ チル-4-[4-[4-[N, N-ピス(2-クロロエ チル) アミノ] フェニル] ブチリルアミノ] ピロールー 2-カルボキサミド] ピロール-2-カルボキサミド] インドール-2- [N-[3-(N, N-ジメチルアミ ノ)プロピル]]カルボキサミド、6-[1-メチルー 4-[1-メチル-4-[3-[N, N-ビス(2-ク ロロエチル) アミノ] フェニルアセチルアミノ] ピロー ルー2-カルボキサミド] ピロールー2-カルボキサミ ド] インドール-2- [N-[3-(N, N-ジメチル アミノ) プロピル]] カルボキサミド、6- [1-メチ ル-4-[1-メチル-4-[3-[3-[N, N-ビ ス(2-クロロエチル)アミノ]フェニル]プロピオニ ルアミノ] ピロールー2-カルボキサミド] ピロールー 2-カルボキサミド] インドール-2- [N-[3-(N, N-ジメチルアミノ) プロピル]] カルポキサミ ド、6-[1-メチル-4-[1-メチル-4-[4-[3-[N, N-ビス (2-クロロエチル) アミノ] フ ェニル] ブチリルアミノ] ピロールー2ーカルボキサミ ド] ピロールー2ーカルボキサミド] インドールー2ー [N-[3-(N, N-ジメチルアミノ) プロピル]] カルポキサミド、6-[1-メチル-4-[1-メチル -4-[2-[N, N-ピス (2-クロロエチル) アミ ノ] フェニルアセチルアミノ] ピロール-2-カルボキ サミド] ピロールー2-カルポキサミド] インドールー 2- [N-[3-(N, N-ジメチルアミノ) プロピ ル]]カルボキサミド、

【0044】6-[1-メチル-4-[1-メチル-4-[3-[2-[N,N-ビス(2-クロロエチル)アミノ]] フェニル] プロピオニルアミノ] ピロールー2-カルボキサミド] ピロールー2-カルボキサミド] ピロールー2-カルボキサミド] ピロールー2-カルボキサミド] ピロールー2-カルボキサミド、6-[1-メチル-4-[1-メチル-4-[4-[2-[N,N-ビス(2-クロロエチル)]] フェニル] ブチリルアミノ] ピロールー2-カルボキサミド] ピロールー2-カルボキサミド] ピロールー2-カルボキサミド] ピロールー2-カルボキサミド] インドールー2-[N-[3-(N,N-ジメチルアミノ) プロピル]] カルボキサミド、6-[1-メチルー4-[1-メチルー4-[1-Xチルー4-[1-メチルー4-[1- Xチルー4-[1- Xチルー4-[1- Xチルー4-[1- Xチルー4-[1- Xチルー4-[1- Xチルー4-[1- Xチルー4-[1- Xチルー4-[1- Xチルー4-[1- Xチルカルボ

キサミド] ピロールー2-カルボキサミド] ピロールー 2-カルボキサミド] インドール-2- [N-[3-(N, N-ジメチルアミノ) プロピル]] カルボキサミ ド、6-[1-メチル-4-[1-メチル-4-[4-[N, N-ビス (2-クロロエチル) アミノ] フェノキ シエチルカルボキサミド] ピロール-2-カルボキサミ ド] ピロールー2-カルボキサミド] インドールー2-[N - [3 - (N, N - i) + i)]カルボキサミド、6-[1-メチル-4-[1-メチル -4-[4-[N. N-ビス (2-クロロエチル) アミ 10 ルボキサミド] インドール-2-[N-[3-(N, N ノ] フェノキシプロピルカルボキサミド] ピロール-2 -カルボキサミド] ピロール-2-カルボキサミド] イ ンドール-2- 「N-「3-(N. N-ジメチルアミ ノ)プロピル]]カルボキサミド、6-[1-メチルー 4- [1-メチル-4-[3-[N. N-ビス (2-ク ロロエチル) アミノ] フェノキシメチルカルボキサミ ド] ピロールー2ーカルボキサミド] ピロールー2ーカ ルボキサミド] インドール-2-[N-[3-(N, N ージメチルアミノ)プロピル]]カルボキサミド、6-[1-メチル-4-[1-メチル-4-[3-[N, N 20 キサミド、1-メチル-4-[1-メチル-4-[6--ビス(2-クロロエチル)アミノ]フェノキシエチル カルボキサミド] ピロール-2-カルボキサミド] ピロ ール-2-カルボキサミド] インドール-2- [N-[3-(N, N-ジメチルアミノ)プロピル]]カルボ キサミド、6-[1-メチル-4-[1-メチル-4- $[3-[N, N-\ell]x](2-\beta \mu \mu x + \mu$ ェノキシプロピルカルボキサミド] ピロールー2ーカル ボキサミド] ピロールー2-カルボキサミド] インドー ル-2- [N-[3-(N, N-ジメチルアミノ) プロ ピル]] カルボキサミド、6-[1-メチル-4-[1 -メチル-4-[2-[N, N-ビス(2-クロロエチ ル) アミノ] フェノキシメチルカルボキサミド] ピロー ルー2-カルボキサミド] ピロールー2-カルボキサミ ド] インドール-2- [N-[3-(N, N-ジメチル アミノ) プロビル]] カルボキサミド、6-[1-メチ ルー4- [1-メチル-4-[2-[N, N-ピス(2 ークロロエチル) アミノ] フェノキシエチルカルポキサ ミド] ピロールー2ーカルボキサミド] ピロールー2ー カルボキサミド] インドール-2-[N-[3-(N, N-ジメチルアミノ) プロピル]] カルボキサミド、6 $-[1-\lambda + N-4-[1-\lambda + N-4-[2-[N]]]$ N-ビス (2-クロロエチル) アミノ] フェノキシプロ ピルカルボキサミド] ピロールー2-カルボキサミド] ピロール-2-カルボキサミド] インドール-2- [N - [3-(N, N-ジメチルアミノ)プロピル]]カル ポキサミド、6-[1-メチル-4-[1-メチル-4 - [4- [N, N-ピス (2-クロロエチル) アミノ] -3-メトキシベンゾイルアミノ] ピロール-2-カル ポキサミド] ピロールー2-カルポキサミド] インドー ル-2-[N-[3-(N, N-ジメチルアミノ) プロ 50 キサミド] ピロール-2-[N-[3-(N, N-ジメ

26

ピル]]カルボキサミド、6-[1-メチル-4-[1 -メチル-4- [4- [N, N-ビス (2-クロロエチ ル) アミノ] -3-メチルベンゾイルアミノ] ピロール -2-カルボキサミド] ピロール-2-カルボキサミ ド] インドール-2-[N-[3-(N, N-ジメチル アミノ) プロピル]] カルボキサミド、6-[1-メチ ル-4-[1-メチル-4-[4-[N, N-ビス(2 -クロロエチル) アミノ] -3-クロロベンゾイルアミ ノ] ピロールー2ーカルボキサミド] ピロールー2ーカ -ジメチルアミノ)プロピル]]カルボキサミド、 【0045】1-メチル-4-[1-メチル-4-(6 -ホルミルアミノインドール-2-カルボキサミド)ピ ロール-2-カルボキサミド] ピロール-2-[N-[3-(N, N-ジメチルアミノ)プロピル]]カルボ キサミド、1-メチル-4-[1-メチル-4-(6-ベンゾイルアミノインドール-2-カルボキサミド)ピ ロール-2-カルボキサミド] ピロール-2-[N-[3-(N, N-ジメチルアミノ)プロピル]]カルボ [4-[N, N-ビス (2-クロロエチル) アミノ] ベ ンゾイルアミノ] インドール-2-カルボキサミド] ピ ロール-2-カルボキサミド] ピロール-2-[N-[3-(N, N-ジメチルアミノ)プロピル]]カルボ キサミド、1-メチル-4-[1-メチル-4-[6-[3- [N. N-ビス (2-クロロエチル) アミノ] ベ ンゾイルアミノ] インドールー2ーカルボキサミド] ピ ロール-2-カルボキサミド] ピロール-2- [N-[3-(N, N-ジメチルアミノ)プロピル]]カルボ 30 キサミド、1-メチル-4-[1-メチル-4-[6-[2-[N, N-ピス (2-クロロエチル) アミノ] ベ ンゾイルアミノ] インドールー2-カルポキサミド] ピ ロールー2-カルボキサミド] ピロールー2- [N-[3-(N, N-ジメチルアミノ)プロピル]]カルボ キサミド、

【0046】1-メチル-4-[1-メチル-4-[6 - [3、5-ビス [N、N-ビス (2-クロロエチル) アミノ] ベンゾイルアミノ] インドールー2-カルポキ サミド] ピロールー2-カルポキサミド] ピロールー2 40 - [N - [3 - (N, N - ジメチルアミノ) プロピ ル]]カルボキサミド、1-メチル-4-[1-メチル -4-[6-[4-[N, N-ピス(2-クロロエチ ル) アミノメチル] ベンゾイルアミノ] インドール-2 -カルボキサミド] ピロール-2-カルボキサミド] ピ ロール-2- [N-[3-(N, N-ジメチルアミノ) プロピル]]カルポキサミド、1-メチル-4-[1-メチル-4-[6-[4-[4-[N, N-ピス(2-クロロエチル) アミノ] フェニル] プチリルアミノ] イ ンドール-2-カルボキサミド] ピロール-2-カルボ チルアミノ)プロピル]]カルボキサミド、1-メチル -4-[1-メチル-4-[6-[4-[N, N-ビス

(2-クロロエチル) アミノ] フェニルアセチルアミ ノ] インドールー2ーカルボキサミド] ピロールー2ー カルポキサミド] ピロール-2-[N-[3-(N, N

ージメチルアミノ) プロピル]] カルボキサミド、1-メチルー4ー [1-メチルー4- [6- [3- [4-

[N, N-ビス (2-クロロエチル) アミノ] フェニ ル] プロピオニルアミノ] インドールー2ーカルボキサ

ミド] ピロールー2ーカルボキサミド] ピロールー2ー 10

[N-[3-(N, N-i)] + N-i)

カルボキサミド、1-メチル-4-[1-メチル-4-

[6-[4-[4-[N, N-ビス(2-クロロエチ

ル) アミノ] フェニル] ブチリルアミノ] インドールー

2-カルボキサミド] ピロール-2-カルボキサミド]

ピロール-2- [N-[3-(N, N-ジメチルアミ ノ)プロピル]]カルボキサミド、1-メチル-4-

[1-メチル-4-[6-[3-[N, N-ピス(2-

クロロエチル) アミノ] フェニルアセチルアミノ] イン

ドールー2-カルボキサミド] ピロールー2-カルボキ 20 サミド] ピロール-2- [N-[3-(N, N-ジメチ

ルアミノ)プロピル]]カルボキサミド、1-メチル-

4-[1-メチル-4-[6-[3-[3-[N, N-

ピス(2-クロロエチル)アミノ]フェニル]プロピオ ニルアミノ] インドールー2-カルボキサミド] ピロー

ルー2-カルポキサミド] ピロールー2- [N-[3-

(N, N-ジメチルアミノ) プロピル]] カルボキサミ ド、1-メチル-4-[1-メチル-4-[6-[4-

[3-[N, N-ピス (2-クロロエチル) アミノ] フ

ェニル] ブチリルアミノ] インドールー2ーカルボキサ 30 ミド] ピロールー2ーカルボキサミド] ピロールー2ー

[N-[3-(N, N-ジメチルアミノ) プロピル]]

カルボキサミド、1-メチル-4-[1-メチル-4-

[6-[2-[N, N-ビス (2-クロロエチル) アミ ノ] フェニルアセチルアミノ] インドールー2-カルボ

キサミド] ピロールー2-カルポキサミド] ピロールー

2- [N-[3-(N, N-ジメチルアミノ) プロビ ル]]カルボキサミド、1-メチル-4-[1-メチル

-4-[6-[3-[2-[N, N-ピス (2-クロロ

エチル) アミノ] フェニル] プロピオニルアミノ] イン 40

ドールー2-カルポキサミド] ピロールー2-カルポキ

サミド] ピロールー2 - [N - [3 - (N, N - ジメチ

ルアミノ) プロピル]] カルボキサミド、1-メチル-4-[1-メチル-4-[6-[4-[2-[N, N-

ピス(2-クロロエチル)アミノ]フェニル]ブチリル

アミノ] インドールー2-カルポキサミド] ピロールー 2-カルポキサミド] ピロール-2- [N-[3-

(N, N-ジメチルアミノ) プロピル]] カルボキサミ

- [4- [N, N-ピス (2-クロロエチル) アミノ]

フェノキシメチルカルポキサミド] インドールー2ーカ

ルポキサミド] ピロールー2-カルボキサミド] ピロー

N-2-[N-[3-(N, N-ジメチルアミノ)プロ

ピル]] カルボキサミド、1-メチル-4-[1-メチ ルー4- [6- [4- [N, N-ピス (2-クロロエチ

ル) アミノ] フェノキシエチルカルボキサミド] インド

ールー2-カルボキサミド] ピロールー2-カルボキサ

ミド] ピロール-2-[N-[3-(N, N-ジメチル

アミノ)プロピル]]カルポキサミド、1-メチル-4

- [1-メチル-4-[6-[4-[N, N-ビス(2 -クロロエチル)アミノ]フェノキシプロピルカルボキ

サミド] インドールー2-カルポキサミド] ピロールー

2-カルボキサミド] ピロール-2- [N-[3-

(N, N-ジメチルアミノ) プロビル]] カルポキサミ

ド、1-メチル-4-[1-メチル-4-[6-[3-

[N, N-ピス(2-クロロエチル)アミノ]フェノキ

シメチルカルボキサミド] インドールー2-カルボキサ

ミド] ピロールー2ーカルボキサミド] ピロールー2ー

 $[N - [3 - (N, N - \mathcal{Y} \times \mathcal{F} \times \mathcal{F})]$

カルポキサミド、1-メチル-4-[1-メチル-4-

[6-[3-[N, N-ピス (2-クロロエチル) アミ

ノ] フェノキシエチルカルボキサミド] インドール-2

-カルボキサミド] ピロール-2-カルボキサミド] ピ

ロール-2-[N-[3-(N, N-ジメチルアミノ)

プロピル]]カルボキサミド、1-メチル-4-[1-

メチルー4- [6- [3- [N, N-ビス (2-クロロ

エチル) アミノ] フェノキシプロピルカルボキサミド]

インドールー2-カルボキサミド] ピロールー2-カル

ボキサミド] ピロール-2- [N-[3-(N, N-ジ

メチルアミノ)プロピル]]カルポキサミド、1-メチ ル-4-[1-メチル-4-[6-[2-[N, N-ビ

ス(2-クロロエチル)アミノ]フェノキシメチルカル

ボキサミド] インドールー2-カルボキサミド] ピロー

ルー2-カルポキサミド] ピロール-2- [N- [3-(N, N-ジメチルアミノ) プロピル]] カルポキサミ

ド、1-メチル-4-[1-メチル-4-[6-[2-

[N, N-ピス (2-クロロエチル) アミノ] フェノキ

シエチルカルポキサミド] インドールー2-カルポキサ

ミド] ピロールー2ーカルボキサミド] ピロールー2ー

 $[N - [3 - (N, N - \mathcal{Y} \times \mathcal{F} \times \mathcal{F} \times \mathcal{F})]$

カルポキサミド、1-メチル-4-[1-メチル-4-

[6-[2-[N, N-ピス (2-クロロエチル) アミ ノ] フェノキシプロピルカルボキサミド] インドールー

2-カルボキサミド] ピロール-2-カルボキサミド]

ピロール-2-[N-[3-(N, N-ジメチルアミ ノ)プロピル]]カルボキサミド、1-メチル-4-

[1-メチル-4-[6-[4-[N, N-ピス(2-

クロロエチル) アミノ] -3-メトキシベンゾイルアミ 【0047】1-メチル-4-[1-メチル-4-[6 50 ノ]インドール-2-カルボキサミド] ピロール-2カルボキサミド] ピロール-2-[N-[3-(N, N -ジメチルアミノ)プロピル]]カルポキサミド、1-メチル-4-[1-メチル-4-[6-[4-[N, N ーピス (2-クロロエチル) アミノ] -3-メチルペン ゾイルアミノ] インドール-2-カルボキサミド] ピロ ール-2-カルボキサミド] ピロール-2- [N-[3 - (N, N-ジメチルアミノ) プロピル]] カルボキサ ミド、1-メチル-4-[1-メチル-4-[6-[4 - [N, N-ビス (2-クロロエチル) アミノ] -3-クロロベンゾイルアミノ] インドールー2-カルボキサ 10 ミド] ピロールー2ーカルボキサミド] ピロールー2-[N-[3-(N, N-ジメチルアミノ) プロピル]] カルボキサミド、

【0048】6-[1-メチル-4-(6-ホルミルア ミノインドールー2ーカルボキサミド) ピロールー2ー カルボキサミド] インドールー2- [N-[3-(N, N-ジメチルアミノ)プロピル]]カルボキサミド、6 - [1-メチル-4-(6-ベンゾイルアミノインドー ルー2-カルボキサミド) ピロールー2-カルボキサミ ド] インドール-2- [N-[3-(N, N-ジメチル 20 アミノ) プロピル]] カルボキサミド、6-[1-メチ ル-4-[6-[4-[N, N-ピス(2-クロロエチ ル) アミノ] ベンゾイルアミノ] インドールー2ーカル ボキサミド] ピロールー2-カルボキサミド] インドー ピル]] カルボキサミド、6-[1-メチル-4-[6 - [3- [N, N-ビス (2-クロロエチル) アミノ] ベンゾイルアミノ] インドール-2-カルボキサミド] ピロール-2-カルボキサミド] インドール-2- [N - [3-(N, N-ジメチルアミノ)プロピル]]カル 30 ボキサミド、6- [1-メチル-4- [6- [2-[N, N-ビス (2-クロロエチル) アミノ] ベンゾイ ルアミノ] インドールー2-カルポキサミド] ピロール -2-カルボキサミド] インドール-2-[N-[3-(N, N-ジメチルアミノ) プロピル]] カルボキサミ ド、6-[1-メチル-4-[6-[3, 5-ピス [N. N-ビス (2-クロロエチル) アミノ] ベンゾイ ルアミノ] インドールー2-カルボキサミド] ピロール -2-カルボキサミド] インドール-2-[N-[3-(N. N-ジメチルアミノ) プロピル]] カルボキサミ ド、6-[1-メチル-4-[6-[4-[N, N-ビ ス (2-クロロエチル) アミノメチル] ベンゾイルアミ ノ] インドールー2-カルボキサミド] ピロールー2-カルポキサミド] インドール-2- [N-[3-(N, N-ジメチルアミノ) プロピル]] カルボキサミド、6 - [1-メチル-4-[6-[4-[4-[N, N-ビ ス (2-クロロエチル) アミノ] フェニル] プチリルア ミノ] インドールー2-カルボキサミド] ピロールー2 -カルボキサミド] インドール-2- [N-[3-(N, N-ジメチルアミノ) プロピル]] カルボキサミ 50 ルボキサミド] ピロール-2-カルボキサミド] インド

ド、6- [1-メチル-4- [6- [4- [N, N-ビ ス (2-クロロエチル) アミノ] フェニルアセチルアミ ノ] インドールー2-カルポキサミド] ピロールー2-カルボキサミド] インドール-2- [N-[3-(N, N-ジメチルアミノ) プロピル]] カルボキサミド、6 - 「1-メチル-4- [6- [3- [4- [N, N-ビ ス (2-クロロエチル) アミノ] フェニル] プロピオニ ルアミノ] インドールー2-カルボキサミド] ピロール -2-カルボキサミド] インドール-2- [N-[3-(N. N-ジメチルアミノ) プロピル]] カルボキサミ ド、6- [1-メチル-4- [6- [4- [4- [N, N-ビス (2-クロロエチル) アミノ] フェニル] プチ リルアミノ] インドールー2ーカルボキサミド] ピロー ル-2-カルボキサミド] インドール-2-[N-[3 - (N, N-ジメチルアミノ)プロピル]]カルボキサ ミド、6-[1-メチル-4-[6-[3-[N, N-ビス (2-クロロエチル) アミノ] フェニルアセチルア ミノ] インドールー2-カルボキサミド] ピロールー2 -カルボキサミド] インドール-2- [N-[3-(N, N-ジメチルアミノ) プロピル]] カルボキサミ ド、6-[1-メチル-4-[6-[3-[3-[N,N-ビス (2-クロロエチル) アミノ] フェニル] プロ ピオニルアミノ] インドールー2-カルボキサミド] ピ ロール-2-カルボキサミド] インドール-2-[N-[3-(N, N-ジメチルアミノ)プロピル]]カルボ キサミド、6-[1-メチル-4-[6-[4-[3-[N. N-ビス (2-クロロエチル) アミノ] フェニ ル] プチリルアミノ] インドール-2-カルボキサミ ド] ピロールー2-カルボキサミド] インドールー2-[N-[3-(N, N-ジメチルアミノ)プロピル]] カルボキサミド、6-[1-メチル-4-[6-[2-[N, N-ビス (2-クロロエチル) アミノ] フェニル アセチルアミノ] インドール-2-カルボキサミド] ピ ロールー2-カルボキサミド] インドールー2- [N-[3-(N, N-ジメチルアミノ) プロピル]] カルボ キサミド、

 $[0049]6 - [1 - \lambda + \nu - 4 - [6 - [3 - [2]]]$ - [N, N-ビス(2-クロロエチル)アミノ] フェニ ル] プロピオニルアミノ] インドールー2-カルボキサ ミド] ピロールー2-カルボキサミド] インドールー2 - [N-[3-(N, N-ジメチルアミノ)プロピ ル]]カルボキサミド、6-[1-メチル-4-[6-[4-[2-[N, N-ビス (2-クロロエチル) アミ ノ] フェニル] ブチリルアミノ] インドールー2ーカル ボキサミド] ピロールー2-カルボキサミド] インドー N-2-[N-[3-(N, N-ジメチルアミノ) プロピル]]カルボキサミド、6-[1-メチル-4-[6 - [4- [N, N-ピス (2-クロロエチル) アミノ] フェノキシメチルカルポキサミド] インドールー2ーカ

ール-2- [N-[3-(N, N-ジメチルアミノ)プ ロピル]]カルボキサミド、6-[1-メチル-4-[6-[4-[N, N-ビス (2-クロロエチル) アミ ノ] フェノキシエチルカルボキサミド] インドールー2 -カルボキサミド] ピロール-2-カルボキサミド] イ ンドール-2- [N-[3-(N, N-ジメチルアミ ノ)プロピル]]カルボキサミド、6-[1-メチルー 4-[6-[4-[N, N-ビス (2-クロロエチル) アミノ] フェノキシプロピルカルボキサミド] インドー ド] インドールー2 - [N - [3 - (N, N - ジメチル アミノ)プロピル]]カルボキサミド、6- [1-メチ ルー4-[6-[3-[N, N-ビス (2-クロロエチル) アミノ] フェノキシメチルカルボキサミド] インド ールー2-カルボキサミド] ピロールー2-カルボキサ ミド] インドールー2- [N-[3-(N, N-ジメチ ルアミノ) プロピル]] カルボキサミド、6-[1-メ チルー4-[6-[3-[N, N-ビス(2-クロロエ チル) アミノ] フェノキシエチルカルボキサミド] イン ドール-2-カルボキサミド] ピロール-2-カルボキ 20 サミド] インドール-2- [N-[3-(N, N-ジメ チルアミノ)プロピル]]カルボキサミド、6-[1-メチル-4-[6-[3-[N, N-ビス (2-クロロ エチル) アミノ] フェノキシプロピルカルボキサミド] インドールー2-カルボキサミド] ピロールー2-カル ボキサミド] インドール-2-[N-[3-(N, N-ジメチルアミノ) プロピル]] カルボキサミド、6-[1-メチル-4-[6-[2-[N, N-ビス(2-クロロエチル) アミノ] フェノキシメチルカルボキサミ ド] インドールー2ーカルボキサミド] ピロールー2ー 30 カルボキサミド] インドール-2-[N-[3-(N, N-ジメチルアミノ)プロピル]]カルボキサミド、6 - [1-メチル-4-[6-[2-[N, N-ピス(2 -クロロエチル) アミノ] フェノキシエチルカルポキサ ミド] インドールー2-カルポキサミド] ピロールー2 -カルボキサミド] インドール-2- [N-[3-(N, N-ジメチルアミノ) プロピル]] カルポキサミ ド、6-[1-メチル-4-[6-[2-[N, N-ビ ス(2-クロロエチル)アミノ]フェノキシプロピルカ ルポキサミド] インドール-2-カルボキサミド] ピロ 40 ール-2-カルボキサミド] インドール-2- [N-[3-(N, N-ジメチルアミノ) プロピル]] カルボ キサミド、6-[1-メチル-4-[6-[4-[N, N-ビス(2-クロロエチル)アミノ]-3-メトキシ ベンゾイルアミノ] インドールー2ーカルボキサミド] ピロール-2-カルボキサミド] インドール-2- [N - [3-(N, N-ジメチルアミノ)プロピル]]カル ポキサミド、6-[1-メチル-4-[6-[4-[N, N-ピス (2-クロロエチル) アミノ] -3-メ

ド] ピロールー2-カルボキサミド] インドールー2-[N-[3-(N, N-ジメチルアミノ) プロピル]] カルボキサミド、6-[1-メチル-4-[6-[4-[N, N-ピス (2-クロロエチル) アミノ] -3-ク ロロベンゾイルアミノ] インドールー2-カルボキサミ ド] ピロールー2-カルボキサミド] インドールー2-[N-[3-(N, N-ジメチルアミノ) プロピル]] カルボキサミド、

32

【0050】1-メチル-6-[1-メチル-4-(ホ ルー2-カルボキサミド] ピロールー2-カルボキサミ 10 ルミルアミノ) ピロールー2-カルボキサミド] インド ール-2-[N-[3-(N, N-ジメチルアミノ)プ ロピル]] カルボキサミド(化合物23)、1-メチル -6-[1-メチル-4-(ペンゾイルアミノ)ピロー ルー2-カルポキサミド] インドール-2- [N-[3] - (N, N-ジメチルアミノ) プロピル]] カルボキサ ミド、1-メチル-6-[1-メチル-4-(フェニル・ ブチリルアミノ) ピロールー2-カルボキサミド] イン ドール-2- [N-[3-(N, N-ジメチルアミノ) プロピル]]カルボキサミド、1-メチル-6-[1-メチル-4-[4-[N, N-ビス (2-クロロエチ ル) アミノ] ベンゾイルアミノ] ピロールー2ーカルボ キサミド] インドール-2-[N-[3-(N, N-ジ メチルアミノ) プロピル]] カルボキサミド、1-メチ $\mathcal{N}-6-[1-\mathcal{F}\mathcal{N}-4-[3-[N, N-\mathcal{V}\mathcal{N}]]$ -クロロエチル) アミノ] ベンゾイルアミノ] **ピ**ロール -2-カルボキサミド] インドール-2- [N-[3-(N, N-ジメチルアミノ) プロピル]] カルポキサミ ド、1 -メチル-6 - [1 -メチル-4 - [2 - [N]]N-ビス (2-クロロエチル) アミノ] ベンゾイルアミ ノ] ピロールー2ーカルボキサミド] インドールー2ー [N-[3-(N, N-ジメチルアミノ) プロピル]] カルポキサミド、1-メチル-6-[1-メチル-4-[3, 5-ビス [N, N-ビス (2-クロロエチル) ア ミノ] ベンゾイルアミノ] ピロール-2-カルポキサミ ド] インドール-2- [N-[3-(N, N-ジメチル アミノ) プロピル]] カルボキサミド、1-メチル-6 - [1-メチル-4-[4-[N, N-ビス (2-クロ ロエチル) アミノメチル] ベンゾイルアミノ] ピロール -2-カルポキサミド] インドール-2-[N-[3-(N, N-ジメチルアミノ) プロピル]] カルポキサミ $|\vec{r}| = 1 - |\vec{r}| = 1 - |\vec{$ N-ピス(2-クロロエチル)アミノ]フェニルアセチ ルアミノ] ピロールー2-カルボキサミド] インドール -2-[N-[3-(N, N-ジメチルアミノ) プロピ ル]]カルポキサミド、1-メチル-6-[1-メチル -4-[3-[4-[N, N-ピス(2-クロロエチ ル) アミノ] フェニル] プロピオニルアミノ] ピロール -2-カルポキサミド] インドール-2- [N-[3-(N, N-ジメチルアミノ) プロピル]] カルポキサミ チルペンゾイルアミノ] インドールー2-カルボキサミ 50 ド、1-メチルー6-[1-メチルー4-[4-[4-

[N, N-ビス(2-クロロエチル) アミノ] フェニ ル] ブチリルアミノ] ピロール-2-カルボキサミド] インドールー2- [N-[3-(N, N-ジメチルアミ ノ)プロピル]]カルボキサミド(化合物24)、

【0051】1-メチル-6-[1-メチル-4-[3 - [N, N-ビス (2-クロロエチル) アミノ] フェニ ルアセチルアミノ] ピロール-2-カルボキサミド] イ ンドール-2- [N-[3-(N, N-ジメチルアミ ノ) プロピル]] カルボキサミド、1-メチル-6- $[1-\lambda f \nu - 4 - [3 - [3 - [N, N - \nu]]]$ クロロエチル) アミノ] フェニル] プロピオニルアミ ノ] ピロールー2ーカルボキサミド] インドールー2ー [N-[3-(N, N-ジメチルアミノ) プロピル]] カルボキサミド、1-メチル-6-[1-メチル-4-[4-[3-[N, N-ビス (2-クロロエチル) アミ ノ] フェニル] プチリルアミノ] ピロールー2ーカルボ キサミド] インドール-2-[N-[3-(N, N-ジ メチルアミノ) プロピル]] カルボキサミド、1-メチ ルー6- [1-メチル-4-[2-[N, N-ビス(2 -クロロエチル) アミノ] フェニルアセチルアミノ] ピ 20 ル-6-[1-メチル-4-[2-[N, N-ピス (2 ロールー2-カルボキサミド] インドールー2- [N-[3-(N, N-ジメチルアミノ)プロピル]]カルボ キサミド、1-メチル-6-[1-メチル-4-[3-[2-[N, N-ビス(2-クロロエチル)アミノ]フ ェニル] プロピオニルアミノ] ピロール-2-カルボキ サミド] インドール-2- [N-[3-(N, N-ジメ チルアミノ)プロピル]]カルボキサミド、1-メチル -6-[1-メチル-4-[4-[2-[N, N-ビス (2-クロロエチル) アミノ] フェニル] プチリルアミ ノ] ピロールー2ーカルボキサミド] インドールー2ー 30 [N-[3-(N, N-ジメチルアミノ)プロピル]] カルボキサミド、1-メチル-6-[1-メチル-4-[4-[N, N-ビス (2-クロロエチル) アミノ] フ ェノキシメチルカルボキサミド] ピロールー2-カルボ キサミド] インドール-2- [N-[3-(N, N-ジ メチルアミノ) プロピル]] カルボキサミド、1-メチ $N-6-[1-\lambda FN-4-[4-[N, N-Y]]$ (2) -クロロエチル) アミノ] フェノキシエチルカルボキサ ミド] ピロールー2-カルボキサミド] インドールー2 - [N-[3-(N, N-ジメチルアミノ) プロピ 40 ル]] カルポキサミド、1-メチル-6-[1-メチル -4-[4-[N, N-ビス (2-クロロエチル) アミ ノ]フェノキシプロピルカルボキサミド]ピロールー2 -カルポキサミド] インドール-2- [N-[3-(N, N-ジメチルアミノ) プロピル]] カルボキサミ $| \vec{r} \cdot (1 - \lambda f) - (1 - \lambda f) - (3 - [N]) |$ N-ピス(2-クロロエチル)アミノ]フェノキシメチ ルカルボキサミド] ピロールー2-カルボキサミド] イ ンドール-2- [N-[3-(N, N-ジメチルアミ

34

[1-メチル-4-[3-[N, N-ビス(2-クロロ エチル) アミノ] フェノキシエチルカルボキサミド] ピ ロールー2-カルボキサミド] インドールー2- [N-[3-(N, N-ジメチルアミノ)プロピル]]カルボ キサミド、

【0052】1-メチル-6-[1-メチル-4-[3 - [N, N-ビス (2-クロロエチル) アミノ] フェノ キシプロピルカルボキサミド] ピロールー2-カルボキ サミド] インドール-2- [N-[3-(N, N-ジメ チルアミノ) プロピル]] カルボキサミド、1-メチル -6-[1-メチル-4-[2-[N, N-ビス(2-クロロエチル) アミノ] フェノキシメチルカルポキサミ ド] ピロールー2ーカルボキサミド] インドールー2ー [N-[3-(N, N-ジメチルアミノ) プロピル]] カルボキサミド、1ーメチルー6- [1-メチルー4-[2-[N, N-ビス (2-クロロエチル) アミノ] フェノキシエチルカルボキサミド] ピロールー2ーカルボ キサミド] インドールー2 - [N-[3-(N, N-ジ メチルアミノ)プロピル]]カルボキサミド、1-メチ -クロロエチル) アミノ] フェノキシプロピルカルボキ サミド] ピロールー2-カルボキサミド] インドールー 2- [N-[3-(N, N-ジメチルアミノ) プロピ ル]]カルボキサミド、1-メチル-6-[1-メチル -4-[4-[N, N-ピス (2-クロロエチル) アミ ノ] -3-メトキシベンゾイルアミノ] ピロール-2-カルボキサミド] インドール-2-[N-[3-(N, N-ジメチルアミノ)プロピル]]カルボキサミド、1 ーメチルー6- [1-メチル-4- [4- [N, N-ビ ス(2-クロロエチル)アミノ]-3-メチルペンゾイ ルアミノ] ピロールー2-カルボキサミド] インドール -2 - [N - [3 - (N, N - i) + i)]ル]] カルボキサミド、1-メチル-6-[1-メチル -4-[4-[N, N-ビス (2-クロロエチル) アミ ノ] -3-クロロベンゾイルアミノ] ピロール-2-カ ルポキサミド] インドール-2-[N-[3-(N, N ジメチルアミノ)プロピル]]カルボキサミド、

【0053】以上の化合物のクロル原子をプロム原子に 置き換えた化合物も同様に合成できる。また、「N-[3-(N, N-ジメチルアミノ) プロピル]]をN-(2-アミジノエチル)、N-(2-アミノエチル)、 ピペリジノプロピル、2-ピコリル、3-ピコリル、4 -ピコリル、N-メチル-3-ピコリル、3-(メチル チオ)プロピルに置き換えた化合物も同様に合成でき る。

【0054】例えば、6-[4-[4-[4-[N, N -ピス(2-クロロエチル)アミノ]フェニル]ブチリ ルアミノ] -1-メチルピロール-2-カルポキサミ ド] インドールー2 - [N - (2 - ピペリジノエチ ノ) プロピル]] カルボキサミド、1 - メチル-6- 50 ル)] カルボキサミド (化合物 5)、6- [4- [4-

[4-[N, N-ピス (2-クロロエチル) アミノ) フ ェニル] ブチリルアミノ] -1-メチル-2-ピロール カルボキサミド] インドールー2- [N-(7-アミノ -4-アザヘプチル)]カルボキサミド塩酸塩(化合物 6)、6-[4-[4-[4-[N, N-ピス (2-ク ロロエチル) アミノ] フェニル] プチリルアミノ] -1 -メチル-2-ピロールカルボキサミド] インドールー 2- [N-(2-アミジノエチル)] カルボキサミド塩 酸塩(化合物7)、6-[4-[4-[4-[N, N-アミノ] -1-メチル-2-ピロールカルボキサミド] インドール-2-[N-[3-(メチルチオ)プロピ ル]] カルボキサミド塩酸塩(化合物8)、6-[4-[4-[4-[N, N-ビス (2-クロロエチル) アミ ノ] フェニル] プチリルアミノ] -1-メチル-2-ピ ロールカルボキサミド] インドール-2-[N-(4-ピコリル)]カルボキサミド塩酸塩(化合物9)、

【0055】6-[4-[4-[4-[N, N-ピス (2-クロロエチル) アミノ] フェニル] ブチリルアミ ドール-2-[N-(4-ピコリル)]カルボキサミド (化合物 10)、3-[6-[4-[4-[4-[N]]]N-ピス(2-クロロエチル)アミノ]フェニル]プチ リルアミノ] -1-メチル-2-ピロールカルボキサミ ドーイン

【0056】ドール-2-カルボキシアミノメチル]-1-メチルピリジニウムクロライド(化合物11)、4 - [6-[4-(N, N-ジメチルアミノ) ブチリルア ミノ] インドールー2-カルボキサミド] -1-メチル ピロール-2-[N-[3-(N, N-ジメチルアミ ノ) プロピル]] カルボキサミド(化合物17)、1-メチルー4-(6-ホルミルアミノー2-インドールカ ルポキサミド) ピロール-2- (N-ピペリジノエチ ル) カルボキサミド (化合物18)、4-[6-[4- $[4 - [N, N - \forall X (2 - D \cup X + W)]$ $[4 - [N, N - \forall X (2 - D \cup X + W)]$ $[4 - [N, N - \forall X (2 - D \cup X + W)]$ ェニル] ブチリルアミノ] インドールー2ーカルポキサ ミド] -1-メチルピロール-2-(N-ピペリジノエ チル) カルポキサミド (化合物19)、である。さらに 例示を続ける。

【0057】6-[1-メチル-4-(グアニジノアセ 40 トアミド) ピロールー2-カルボキサミド] インドール -2-[N-[4-[N, N-ビス(2-クロロエチ ル) アミノ] フェニル] カルボキサミド、6-[1-メ チル-4-[4-(N, N-ジメチルアミノ) プチリル アミノ] ピロールー2-カルポキサミド] インドールー 2- [N- [4- [N, N-ピス (2-クロロエチル) アミノ] フェニル] カルボキサミド、6- [1-メチル -4-(グアニジノアセトアミド) ピロール-2-カル ポキサミド] インドール-2-[N-[3-[N, N-ピス (2-クロロエチル) アミノ] フェニル] カルボキ 50 カルボキサミド] インドール-2- [N-[4-N, N

36

サミド、6-[1-メチル-4-[4-(N, N-ジメ チルアミノ) ブチリルアミノ] ピロールー2ーカルボキ サミド] インドール-2- [N-[3-[N, N-ビス (2-クロロエチル) アミノ] フェニル] カルボキサミ ド、6-[1-メチル-4-(グアニジノアセトアミ ド) ピロールー2ーカルボキサミド] インドールー2ー [N-[2-[N, N-ピス (2-クロロエチル) アミ ノ] フェニル] カルボキサミド、6-[1-メチル-4 - [4-(N, N-ジメチルアミノ) ブチリルアミノ] ピス (2-クロロエチル) アミノ] フェニル] プチリル 10 ピロール-2-カルボキサミド] インドール-2- [N - [2-[N, N-ビス (2-クロロエチル) アミノ] フェニル] カルボキサミド、6-[1-メチル-4-(グアニジノアセトアミド) ピロールー2-カルポキサ ミド] インドール-2-[N-[2-[4-[N, N-[ビス(2-クロロエチル)] アミノ] フェニル] エチ ル]]カルボキサミド、6-[1-メチル-4-[4-(N, N-ジメチルアミノ) プチリルアミノ] ピロール -2-カルボキサミド] インドール-2- [N-[2-[4-[N, N-[ピス(2-クロロエチル)]アミ メチルー4ー (グアニジノアセトアミド) ピロールー2 -カルボキサミド] インドール-2-[N-[3-[4] - [N, N-ピス (2-クロロエチル)] アミノ] フェ ニル] プロピル] カルボキサミド、6-「1-メチルー 4-[4-(N, N-ジメチルアミノ) プチリルアミ ノ] ピロールー2ーカルボキサミド] インドールー2ー [N-[3-[4-[N, N-ビス(2-クロロエチ ル)] アミノ] フェニル] プロピル] カルボキサミド、 6-[1-メチル-4-(グアニジノアセトアミド)ピ 30 ロールー2-カルボキサミド] インドールー2- [N-[4-N, N-ビス (2-クロロエチル) アミノフェノ キシメチル]] カルボキサミド、6-[1-メチル-4 - [4-(N, N-ジメチルアミノ) ブチリルアミノ] ピロール-2-カルボキサミド] インドール-2- [N - [4-N, N-ピス (2-クロロエチル) アミノフェ ノキシメチル]]カルボキサミド、6-[1-メチルー 4- (グアニジノアセトアミド) ピロール-2-カルボ キサミド] インドール-2- [N-[4-N, N-ビス (2-クロロエチル) アミノー2-メトキシフェニ ル]]カルボキサミド、6-[1-メチル-4-[4-(N, N-ジメチルアミノ) プチリルアミノ] ピロール -2-カルボキサミド] インドール-2- [N-[4-N, N-ピス (2-クロロエチル) アミノ-2-メトキ シフェニル]]カルポキサミド、6-[1-メチル-4 - (グアニジノアセトアミド) ピロールー2-カルボキ サミド] インドール-2- [N-[4-N, N-ピス (2-クロロエチル) アミノ-3-メチルフェニル]] カルポキサミド、6 - [1 - メチル - 4 - [4 - (N, 1)]N-ジメチルアミノ) プチリルアミノ] ピロール-2-

ーピス (2-クロロエチル) アミノー3-メチルフェニ ル]]カルポキサミド、

ド) インドールー2ーカルポキサミド] インドールー2 - [N-[4-[N, N-ビス(2-クロロエチル)ア ミノ] フェニル] カルボキサミド、6-[6-[4-(N, N-ジメチルアミノ) プチリルアミノ] インドー ルー2-カルボキサミド] インドールー2- [N-[4 - [N, N-ビス (2-クロロエチル) アミノ] フェニ ル] カルボキサミド、6-[6-(2-グアニジノアセ 10 トアミド) インドールー2-カルボキサミド] インドー ルー2- [N-[3-[N, N-ビス(2-クロロエチ ル) アミノ] フェニル] カルボキサミド、6-[6-[4-(N, N-ジメチルアミノ) プチリルアミノ] イ ンドール-2-カルボキサミド] インドール-2- [N - [3-[N, N-ビス (2-クロロエチル) アミノ] フェニル] カルボキサミド、6-[6-(2-グアニジ ノアセトアミド) インドールー2-カルボキサミド] イ ンドール-2- [N-[2-[N, N-ビス (2-クロ ロエチル) アミノ] フェニル] カルボキサミド、6- $[6 - [4 - (N. N - 3) \times 5])$ ブチリルアミ ノ] インドールー2-カルボキサミド] インドールー2 - [N-[2-[N, N-ビス (2-クロロエチル) ア ミノ] フェニル] カルボキサミド、6-[6-(2-グ アニジノアセトアミド) インドール-2-カルボキサミ ド] インドール-2- [N-[2-[4-[N, N-[ピス(2-クロロエチル)] アミノ] フェニル] エチ ル]] カルボキサミド、6-[6-[4-(N, N-ジ メチルアミノ) ブチリルアミノ] インドールー2-カル ボキサミド] インドールー2 - [N - [2 - [4 -[N, N-ビス (2-クロロエチル)] アミノ] フェニ ル] エチル] カルボキサミド、6-[6-(2-グアニ ジノアセトアミド) インドールー2-カルポキサミド] インドール-2-[N-[3-[4-[N, N-ピス (2-クロロエチル)] アミノ] フェニル] プロビル] カルボキサミド、6-[6-[4-(N, N-ジメチル アミノ) プチリルアミノ] インドール-2-カルボキサ ミド] インドール-2-[N-[3-[4-[N, N-ビス(2-クロロエチル)] アミノ] フェニル] プロピ ル] カルボキサミド、6-[6-(2-グアニジノアセ 40 トアミド) インドールー2-カルボキサミド] インドー ルー2- [N-[4-N, N-ビス(2-クロロエチ ル) アミノフェノキシメチル]] カルポキサミド、6- $[6 - [4 - (N, N - 3) \times F + N] \times J)$ ノ] インドールー2ーカルボキサミド] インドールー2 - [N-[4-N, N-ビス (2-クロロエチル) アミ ノフェノキシメチル]]カルボキサミド、6-[6-(2-グアニジノアセトアミド) インドールー2-カル ポキサミド] インドール-2- [N-[4-N, N-ビ ス $(2-\rho \Box \Box \bot \bot)$ アミノー $2- \lor \land + + \lor \lnot \bot$ D ルー $2- \lnot \backprime \lor \lor \land \lor \land$ ピロールー 2- [N-[3-1]]

38 ル]] カルポキサミド、6 - [6 - [4 - (N, N-)]メチルアミノ) プチリルアミノ] インドールー2-カル ボキサミド] インドール-2- [N-[4-N, N-ビ ス(2-クロロエチル)アミノー2-メトキシフェニ ル]]カルポキサミド、6-[6-(2-グアニジノア セトアミド) インドールー2ーカルポキサミド] インド ール-2-[N-[4-N, N-ビス(2-クロロエチ ル) アミノー3-メチルフェニル]] カルボキサミド、 6-[6-[4-(N, N-ジメチルアミノ) ブチリル アミノ] インドールー2-カルボキサミド] インドール -2-[N-[4-N, N-ピス (2-クロロエチル)]アミノー3-メチルフェニル]]カルボキサミド、 【0059】1-メチル-4-[6-(2-グアニジノ アセトアミド) インドールー2-カルボキサミド] ピロ ール-2-[N-[4-[N, N-ピス (2-クロロエチル) アミノ] フェニル] カルポキサミド、1-メチル -4-[6-[4-(N, N-ジメチルアミノ) ブチリ ルアミノ] インドールー2-カルボキサミド] ピロール 20 ル) アミノ] フェニル] カルボキサミド、1-メチルー 4-[6-(2-グアニジノアセトアミド) インドール -2-カルボキサミド] ピロール-2- [N-[3-[N, N-ビス (2-クロロエチル) アミノ] フェニ ル] カルボキサミド、1-メチル-4-[6-[4-(N, N-ジメチルアミノ) ブチリルアミノ] インドー ルー2-カルボキサミド] ピロールー2- [N-[3-[N. N-ビス(2-クロロエチル)アミノ]フェニ ル] カルボキサミド、1-メチル-4-[6-(2-グ アニジノアセトアミド) インドールー2-カルボキサミ ド] ピロールー2ー [N-[2-[N, N-ビス(2-クロロエチル) アミノ] フェニル] カルボキサミド、1 -メチル-4-[6-[4-(N, N-ジメチルアミ ノ) プチリルアミノ] インドールー2ーカルボキサミ ド] ピロールー2 - [N-[2-[N, N-ビス(2-クロロエチル) アミノ] フェニル] カルポキサミド、1 -メチル-4-[6-(2-グアニジノアセトアミド) インドール-2-カルボキサミド] ピロール-2- [N - [2- [4- [N, N- [ピス (2-クロロエチ ル)] アミノ] フェニル] エチル]] カルボキサミド、 1-メチル-4-[6-[4-(N, N-ジメチルアミ ノ) プチリルアミノ] インドールー2-カルポキサミ ド] ピロールー2 - [N - [2 - [4 - [N, N - [ビ ス(2-クロロエチル)] アミノ] フェニル] エチ ル]]カルボキサミド、1-メチル-4-[6-(2-グアニジノアセトアミド) インドールー2-カルボキサ ミド] ピロール-2- [N-[3-[4-[N, N-ビ ス(2-クロロエチル)] アミノ] フェニル] プロピ ル] カルボキサミド、1-メチル-4-[6-[4-(N, N-ジメチルアミノ) プチリルアミノ] インドー

[4-[N, N-ピス(2-クロロエチル)] アミノ] フェニル] プロピル] カルボキサミド、1-メチル-4 - [6-(2-グアニジノアセトアミド) インドールー $2 - \lambda \nu \vec{x} + \nu \vec{x} = [N - [4 - N]]$ N-ピス (2-クロロエチル) アミノフェノキシメチ ル]]カルポキサミド、1-メチル-4-[6-[4-(N, N-ジメチルアミノ) プチリルアミノ] インドー ルー2-カルボキサミド] ピロールー2- [N-[4-N, N-ビス (2-クロロエチル) アミノフェノキシメ チル]] カルポキサミド、1-メチル-4-[6-(2 - グアニジノアセトアミド) インドールー2-カルボキ サミド] ピロール-2-[N-[4-N, N-ビス(2 - クロロエチル) アミノー2-メトキシフェニル]]カ ルボキサミド、1-メチル-4-[6-[4-(N, N-ジメチルアミノ) プチリルアミノ] インドール-2-カルボキサミド] ピロールー2 - [N-[4-N, N-ピス (2-クロロエチル) アミノー2-メトキシフェニ ル]] カルボキサミド、1-メチル-4-[6-(2-グアニジノアセトアミド) インドールー2ーカルボキサ - [6-[4-(N, N-ジメチルアミノ) プチリルア ミノ] インドールー2ーカルボキサミド] ピロールー2 -カルボキサミド、1-メチル-4-[6-(2-グア ニジノアセトアミド) インドールー2ーカルボキサミ ド] ピロール-2- [N- [4-N, N-ビス (2-ク ロロエチル) アミノー3-メチルフェニル]] カルボキ サミド、1-メチル-4-[6-[4-(N, N-ジメ チルアミノ) プチリルアミノ] インドールー2-カルボ キサミド] ピロール-2- [N- [4-N, N-ビス (2-クロロエチル) アミノー3-メチルフェニル]] カルポキサミド、

【0060】4-[6-[1-メチル-4-(2-グア ニジノアセトアミド) ピロールー2-カルポキサミド] インドールー2-カルボキサミド] -1~メチルピロー ルー2- [N-[4-[N. N-ピス(2-クロロエチ ル) アミノ] フェニル] カルボキサミド、4-[6-[1-メチル-4-[4-(N, N-ジメチルアミノ) プチリルアミノ] ピロールー2-カルポキサミド] イン ドールー2-カルボキサミド] -1-メチルピロールー 2- [N-[4-[N, N-ピス (2-クロロエチル) アミノ] フェニル] カルポキサミド、4-[6-[1-メチルー4ー(2ーグアニジノアセトアミド)ピロール -2-カルボキサミド] インドール-2-カルボキサミ ド] -1-メチルピロール-2- [N-[3-[N. N -ピス(2-クロロエチル)アミノ]フェニル]カルボ キサミド、4-[6-[1-メチル-4-[4-(N.N-ジメチルアミノ) プチリルアミノ] ピロール-2-カルポキサミド] インドールー2ーカルボキサミド] -1-メチルピロール-2-[N-[3-[N, N-ピス

40

ド、4-[6-[1-メチル-4-(2-グアニジノア セトアミド) ピロールー2ーカルポキサミド] インドー ルー2-カルポキサミド]-1-メチルピロールー2-[N-[2-[N, N-ピス (2-クロロエチル) アミ ノ] フェニル] カルボキサミド、4-[6-[1-メチ ルー4-[4-(N, N-ジメチルアミノ) ブチリルア ミノ] ピロールー2-カルボキサミド] インドールー2 -カルボキサミド] -1-メチルピロール-2- [N-[2-[N, N-ビス (2-クロロエチル) アミノ] フ ェニル] カルボキサミド、4-[6-[1-メチル-4 (2-グアニジノアセトアミド)ピロールー2ーカル ボキサミド] インドールー2-カルボキサミド] -1-メチルピロール-2-[N-[2-[4-[N, N-[ビス(2-クロロエチル)] アミノ] フェニル] エチ ル]]カルボキサミド、4-[6-[1-メチル-4-[4-(N, N-ジメチルアミノ) プチリルアミノ] ピ ロールー2-カルボキサミド] インドールー2-カルボ キサミド] -1-メチルピロール-2- [N-[2-[4-[N, N-[ピス (2-クロロエチル)] アミ [1-メチル-4-(2-グアニジノアセトアミド)ピ ロールー2-カルボキサミド] インドールー2-カルボ キサミド] -1-メチルピロール-2- [N-[3-[4-[N, N-ビス(2-クロロエチル)] アミノ] フェニル] プロピル] カルボキサミド、4- [6- [1 -メチル-4-[4-(N, N-ジメチルアミノ) プチ リルアミノ] ピロールー2-カルポキサミド] インドー ルー2-カルボキサミド]-1-メチルピロール-2-[N-[3-[4-[N, N-L]](2-0]]30 ル)] アミノ] フェニル] プロピル] カルボキサミド、 4-[6-[1-メチル-4-(2-グアニジノアセト アミド) ピロールー2-カルボキサミド] インドールー 2- カルポキサミド] - 1 - メチルピロール - 2 - [N]- [4-N, N-ビス (2-クロロエチル) アミノフェ ノキシメチル]]カルポキサミド、4-[6-[1-メ チル-4-[4-(N, N-ジメチルアミノ) プチリル アミノ] ピロールー2-カルポキサミド] インドールー 2-カルボキサミド] -1-メチルピロール-2- [N ~ [4-N, N-ピス (2-クロロエチル) アミノフェ **ノキシメチル]] カルボキサミド、4-[6-[1-メ** チルー4-(2-グアニジノアセトアミド)ピロールー 2-カルポキサミド] インドールー2-カルポキサミ ド] -1-メチルピロール-2-[N-[4-N, N-ピス (2-クロロエチル) アミノー2-メトキシフェニ ル]] カルボキサミド、4-[6-[1-メチル-4-[4-(N, N-ジメチルアミノ) プチリルアミノ] ピ ロールー2-カルボキサミド] インドールー2-カルボ キサミド] -1-メチルピロール-2-[N-[4-N, N-ビス (2-クロロエチル) アミノ-2-メトキ **(2-クロロエチル)アミノ] フェニル] カルボキサミ 50 シフェニル]] カルポキサミド、4-[6-[1-メチ**

ルー4-(2-グアニジノアセトアミド) ピロール-2 -カルボキサミド] インドール-2-カルボキサミド] -1-メチルピロール-2-[N-[4-N, N-ピス (2-クロロエチル) アミノ-3-メチルフェニル]] カルポキサミド、4-[6-[1-メチル-4-[4-(N, N-ジメチルアミノ) ブチリルアミノ] ピロール -2-カルボキサミド] インドール-2-カルボキサミ ド] -1-メチルピロール-2- [N- [4-N, N-ピス(2-クロロエチル)アミノー3-メチルフェニ ル]]カルボキサミド、

 $[0\ 0\ 6\ 1]\ 6-[1-x+y-4-[1-x+y-4]$ (2-グアニジノアセトアミド)ピロールー2ーカル ボキサミド] ピロールー2-カルボキサミド] インドー ルー2 - [N-[4-[N, N-ピス (2-クロロエチル) アミノ] フェニル] カルボキサミド、6- [1-メ チルー4ー [1-メチルー4- [4-(N, N-ジメチ ルアミノ) プチリルアミノ] ピロール-2-カルボキサ ミド] ピロールー2ーカルボキサミド] インドールー2 - [N-[4-[N, N-ビス (2-クロロエチル) ア ミノ] フェニル] カルボキサミド、6-[1-メチル- 20 4-[1-メチル-4-(2-グアニジノアセトアミ ド) ピロールー2ーカルボキサミド] ピロールー2ーカ ルボキサミド] インドール-2-[N-[3-[N, N -ビス(2-クロロエチル)アミノ]フェニル]カルボ キサミド、6-[1-メチル-4-[1-メチル-4-[4-(N, N-ジメチルアミノ) プチリルアミノ] ピ ロールー2-カルボキサミド] ピロールー2-カルボキ サミド] インドール-2- [N-[3-[N, N-ビス (2-クロロエチル) アミノ] フェニル] カルボキサミ ド、6-[1-メチル-4-[1-メチル-4-(2-30 グアニジノアセトアミド) ピロールー2ーカルボキサミ ド] ピロールー2ーカルボキサミド] インドールー2ー [N-[2-[N, N-ピス (2-クロロエチル) アミ ノ] フェニル] カルボキサミド、6-[1-メチル-4 - [1-メチル-4- [4-(N, N-ジメチルアミ ノ) プチリルアミノ] ピロール-2-カルポキサミド] ピロールー2-カルボキサミド] インドール-2- [N - [2-[N, N-ピス (2-クロロエチル) アミノ] フェニル] カルボキサミド、6-[1-メチル-4-[1-メチル-4-(2-グアニジノアセトアミド) ピ 40 ロールー2-カルボキサミド] ピロールー2-カルボキ サミド] インドール-2- [N-[2-[4-[N, N [ピス(2-クロロエチル)] アミノ] フェニル] エ チル]]カルボキサミド、6-[1-メチル-4-[1 -メチル-4-[4-(N, N-ジメチルアミノ) プチ リルアミノ] ピロールー2-カルボキサミド] ピロール -2-カルボキサミド] インドール-2-[N-[2-[4-[N, N-[ビス (2-クロロエチル)] アミ ノ] フェニル] エチル]] カルポキサミド、6-[1-メチルー4- [1-メチルー4-(2-グアニジノアセ 50 [1-メチルー4-[6-(2-グアニジノアセトアミ

42

トアミド) ピロールー2-カルボキサミド] ピロールー 2-カルボキサミド] インドール-2-[N-[3-[4-[N, N-ピス(2-クロロエチル)] アミノ] フェニル] プロピル] カルボキサミド、6-[1-メチ ルー4ー [1-メチルー4- [4-(N, N-ジメチル アミノ) プチリルアミノ] ピロール-2-カルポキサミ ド] ピロールー2ーカルボキサミド] インドールー2ー [N-[3-[4-[N, N-ビス(2-クロロエチ ル)] アミノ] フェニル] プロピル] カルボキサミド、 10 6-[1-メチル-4-[1-メチル-4-(2-グア ニジノアセトアミド) ピロールー2-カルボキサミド] ピロール-2-カルボキサミド] インドール-2- [N - [4-N, N-ビス (2-クロロエチル) アミノフェ ノキシメチル]]カルポキサミド、6-[1-メチルー 4-「1-メチル-4-「4-(N. N-ジメチルアミ ノ) ブチリルアミノ] ピロールー2-カルボキサミド] ピロール-2-カルボキサミド] インドール-2- [N - [4-N, N-ビス (2-クロロエチル) アミノフェ ノキシメチル]]カルボキサミド、6-[1-メチルー 4-[1-メチル-4-(2-グアニジノアセトアミ ド) ピロールー2ーカルボキサミド] ピロールー2ーカ ルボキサミド] インドール-2-[N-[4-N, N-ピス (2-クロロエチル) アミノー2-メトキシフェニ ル]] カルボキサミド、6-[1-メチル-4-[1-メチルー4ー [4-(N, N-ジメチルアミノ) プチリ ルアミノ] ピロールー2-カルボキサミド] ピロールー 2-カルボキサミド] インドール-2-[N-[4-N, N-ビス (2-クロロエチル) アミノ-2-メトキ シフェニル]]カルボキサミド、6-[1-メチル-4 - [1-メチル-4-(2-グアニジノアセトアミド) ピロールー2-カルボキサミド] ピロールー2-カルボ キサミド] インドール-2-[N-[4-N, N-ビス $(2-\rho$ ロロエチル) アミノ-3-メチルフェニル]] カルボキサミド、6-[1-メチル-4-[1-メチル -4-[4-(N, N-ジメチルアミノ) ブチリルアミ ノ] ピロールー2ーカルボキサミド] ピロールー2ーカ ルボキサミド] インドール-2- [N-[4-N, N-ピス (2-クロロエチル) アミノー3-メチルフェニ ル]]カルポキサミド、

 $[0\ 0\ 6\ 2]\ 1-x+y-4-[1-x+y-4-[6]$ - (2-グアニジノアセトアミド) インドールー2ーカ ルポキサミド] ピロールー2-カルポキサミド] ピロー ルー2- [N- [4- [N, N-ピス (2-クロロエチ ル) アミノ] フェニル] カルポキサミド、1-メチルー 4-[1-メチル-4-[6-[4-(N, N-ジメチ ルアミノ) プチリルアミノ] インドール-2-カルポキ サミド] ピロールー2-カルポキサミド] ピロールー2 - [N-[4-[N, N-ビス (2-クロロエチル) ア ミノ] フェニル] カルボキサミド、1-メチル-4カルポキサミド] ピロール-2- [N-[3-[N, N -ビス(2-クロロエチル)アミノ]フェニル]カルボ キサミド、1-メチル-4-[1-メチル-4-[6-[4-(N, N-ジメチルアミノ) プチリルアミノ] イ ンドールー2-カルボキサミド] ピロールー2-カルボ キサミド] ピロール-2- [N-[3-[N, N-ビス (2-クロロエチル) アミノ] フェニル] カルボキサミ ド、1-メチル-4-[1-メチル-4-[6-(2-グアニジノアセトアミド) インドールー2-カルポキサ 10 ミド] ピロールー2ーカルボキサミド] ピロールー2ー [N-[2-[N, N-ピス (2-クロロエチル) アミ ノ] フェニル] カルボキサミド、1-メチル-4-[1 -メチル-4-[6-[4-(N, N-ジメチルアミ ノ) プチリルアミノ] インドールー2-カルボキサミ ド] ピロールー2ーカルボキサミド] ピロールー2ー [N-[2-[N, N-ピス (2-クロロエチル) アミ ノ] フェニル] カルポキサミド、1-メチル-4-[1 ーメチルー4ー[6-(2-グアニジノアセトアミド) インドール-2-カルボキサミド] ピロール-2-カル 20 ニジノアセトアミド) インドール-2-カルボキサミ ポキサミド] ピロールー2 - [N - [2 - [4 - [N]]]N-[UX(2-DDDTFN)] T > 1 T = 1エチル]] カルボキサミド、1-メチル-4-[1-メ チル-4- [6- [4- (N. N-ジメチルアミノ) ブ チリルアミノ] インドール-2-カルボキサミド] ピロ ール-2-カルボキサミド] ピロール-2-[N-[2 - [4-[N, N-[ピス(2-クロロエチル)]アミ ノ] フェニル] エチル]] カルボキサミド、1-メチル -4-[1-メチル-4-[6-(2-グアニジノアセ トアミド) インドールー2-カルボキサミド] ピロール 30 -2-カルボキサミド] ピロール-2- [N-[3-フェニル] プロピル] カルボキサミド、1-メチル-4 - [1-メチル-4-[6-[4-(N, N-ジメチル アミノ) プチリルアミノ] インドール-2-カルポキサ ミド] ピロールー2-カルポキサミド] ピロールー2-[N-[3-[4-[N, N-ピス (2-クロロエチ ル)] アミノ] フェニル] プロピル] カルボキサミド、 1-メチル-4-[1-メチル-4-[6-(2-グア ニジノアセトアミド) インドールー2ーカルポキサミ ド] ピロールー2ーカルボキサミド] ピロールー2ー [N-[4-N, N-Y]] (2-0) = (2-0)フェノキシメチル]]カルポキサミド、1-メチル-4 - [1-メチル-4-[6-[4-(N, N-ジメチル アミノ) プチリルアミノ] インドールー2-カルボキサ ミド] ピロールー2ーカルポキサミド] ピロールー2ー [N-[4-N, N-ピス (2-クロロエチル) アミノ フェノキシメチル]]カルポキサミド、1-メチル-4 - [1-メチル-4-[6-(2-グアニジノアセトア

44

-カルボキサミド] ピロール-2-[N-[4-N, N]- ピス (2-クロロエチル) アミノー2-メトキシフェ ニル]]カルポキサミド、1-メチル-4-[1-メチ ル-4-[6-[4-(N, N-ジメチルアミノ) プチ リルアミノ] インドールー2-カルボキサミド] ピロー ルー2-カルポキサミド] ピロール-2- [N-[4-N, N-ピス (2-クロロエチル) アミノ-2-メトキ シフェニル]]カルポキサミド、1-メチル-4-[1 -メチル-4-[6-(2-グアニジノアセトアミド) インドールー2ーカルボキサミド] ピロールー2ーカル ボキサミド] ピロールー2- [N-[4-N, N-ビス (2-クロロエチル) アミノー3-メチルフェニル]] カルボキサミド、1-メチル-4-[1-メチル-4-ノ] インドールー2-カルボキサミド] ピロールー2-カルポキサミド] ピロールー2- [N-[4-N, N-ピス (2-クロロエチル) アミノー3-メチルフェニ ル]]カルポキサミド、

【0063】6-[1-メチル-4-[6-(2-グア ド] ピロールー2ーカルポキサミド] インドールー2ー [N-[4-[N, N-ピス (2-クロロエチル) アミ ノ] フェニル] カルボキサミド、6-[1-メチル-4 - [6-[4-(N, N-ジメチルアミノ) ブチリルア ミノ] インドールー2-カルボキサミド] ピロールー2 -カルボキサミド] インドール-2- [N-[4-[N, N-ビス(2-クロロエチル)アミノ]フェニ ル] カルボキサミド、6-[1-メチル-4-[6-(2-グアニジノアセトアミド) インドールー2-カル ボキサミド] ピロールー2ーカルボキサミド] インドー ルー2- [N-[3-[N, N-ピス(2-クロロエチ ル) アミノ] フェニル] カルボキサミド、6-[1-メ チル-4-[6-[4-(N, N-ジメチルアミノ)プ チリルアミノ] インドールー2-カルボキサミド] ピロ ール-2-カルポキサミド] インドール-2- [N-[3-[N, N-ピス (2-クロロエチル) アミノ] フ ェニル] カルポキサミド、6-[1-メチル-4-[6 - (2-グアニジノアセトアミド) インドールー2-カ ルポキサミド] ピロールー2-カルポキサミド] インド ール-2- [N-[2-[N, N-ピス(2-クロロエ チル) アミノ] フェニル] カルボキサミド、6-[1-メチル-4-[6-[4-(N, N-ジメチルアミノ) プチリルアミノ] インドール-2-カルポキサミド] ピ ロール-2-カルボキサミド] インドール-2- [N-[2-[N, N-ピス (2-クロロエチル) アミノ] フ ェニル] カルボキサミド、6-[1-メチル-4-[6 - (2-グアニジノアセトアミド) インドールー2-カ ルポキサミド] ピロール-2-カルポキサミド] インド ール-2-[N-[2-[4-[N, N-[ピス(2-**ミド) インドール-2-カルボキサミド] ピロール-2 50 クロロエチル)] アミノ] フェニル] エチル]] カルボ**

キサミド、6~[1-メチル-4-[6-[4-(N, N-ジメチルアミノ) プチリルアミノ] インドール-2 -カルボキサミド] ピロール-2-カルボキサミド] イ ンドール-2- [N-[2-[4-[N, N-[ビス **(2-クロロエチル)] アミノ] フェニル] エチル]]** カルボキサミド、6-[1-メチル-4-[6-(2-グアニジノアセトアミド) インドールー2ーカルポキサ ミド] ピロールー2-カルボキサミド] インドールー2 - [N-[3-[4-[N, N-ビス (2-クロロエチ ル)] アミノ] フェニル] プロピル] カルボキサミド、 6-[1-メチル-4-[6-[4-(N, N-ジメチ ルアミノ) プチリルアミノ] インドールー2ーカルボキ サミド] ピロールー2-カルボキサミド] インドールー 2-[N-[3-[4-[N, N-ビス(2-クロロエ チル)] アミノ] フェニル] プロピル] カルボキサミ ド、6-[1-メチル-4-[6-(2-グアニジノア セトアミド) インドールー2-カルボキサミド] ピロー ル-2 - カルボキサミド] インドール-2 - [N - [4 -N, N-ピス (2-クロロエチル) アミノフェノキシ メチル]]カルボキサミド、6-[1-メチル-4-[6-[4-(N, N-ジメチルアミノ) プチリルアミ ノ] インドールー2ーカルボキサミド] ピロールー2ー カルボキサミド] インドール-2-[N-[4-N, N - ピス(2-クロロエチル)アミノフェノキシメチ ル]] カルボキサミド、6-[1-メチル-4-[6-(2-グアニジノアセトアミド) インドールー2-カル ボキサミド] ピロールー2-カルボキサミド] インドー N-2-[N-[4-N, N-ピス (2-クロロエチル) アミノー2ーメトキシフェニル]] カルボキサミ ド、6-[1-メチル-4-[6-[4-(N, N-ジ 30 メチルアミノ) プチリルアミノ] インドールー2-カル ボキサミド] ピロールー2-カルボキサミド] インドー ルー2 - [N-[4-N, N-ピス (2-クロロエチル) アミノー2ーメトキシフェニル]] カルボキサミ ド、6-[1-メチル-4-[6-(2-グアニジノア セトアミド) インドールー2-カルボキサミド] ピロー ルー2-カルボキサミド] インドール-2- [N- [4 -N, N-ビス (2-クロロエチル) アミノ-3-メチ ルフェニル]] カルボキサミド、6-[1-メチル-4 - [6-[4-(N, N-ジメチルアミノ) ブチリルア 40 ミノ] インドールー2-カルボキサミド] ピロールー2 -カルボキサミド] インドール-2-[N-[4-N]N-ピス(2-クロロエチル)アミノ-3-メチルフェ ニル]]カルポキサミド、

,,,,,,

46

ボキサミド] インドール-2- [N- [4- [N, N-ピス (2-クロロエチル) アミノ] フェニル] カルポキ サミド、1-メチル-6-[1-メチル-4-(グアニ ジノアセトアミド) ピロールー2-カルボキサミド] イ ンドール-2-[N-[3-[N, N-ビス (2-クロ ロエチル) アミノ] フェニル] カルボキサミド、1-メ チルー6-[1-メチル-4-[4-(N, N-ジメチ ルアミノ) ブチリルアミノ] ピロール-2-カルボキサ ミド] インドール-2- [N-[3-[N, N-ビス (2-クロロエチル) アミノ] フェニル] カルボキサミ ド、1-メチル-6-[1-メチル-4-(グアニジノ アセトアミド) ピロールー2-カルボキサミド] インド ール-2-[N-[2-[N, N-ビス (2-クロロエ チル) アミノ] フェニル] カルボキサミド、1-メチル -6-[1-メチル-4-[4-(N, N-ジメチルア ミノ) ブチリルアミノ] ピロールー2ーカルボキサミ ド] インドール-2- [N- [2- [N, N-ビス (2 -クロロエチル) アミノ] フェニル] カルボキサミド、 1-メチル-6-[1-メチル-4-(グアニジノアセ トアミド) ピロールー2-カルボキサミド] インドール -2-[N-[2-[4-[N, N-[ピス(2-クロ ロエチル)] アミノ] フェニル] エチル]] カルボキサ ミド、1-メチル-6-[1-メチル-4-[4-(N, N-ジメチルアミノ) プチリルアミノ] ピロール -2-カルボキサミド] インドール-2- [N-[2-[4-[N, N-[ビス (2-クロロエチル)] アミ ノ] フェニル] エチル]] カルボキサミド、1 – メチル -6-[1-メチル-4-(グアニジノアセトアミド) ピロール-2-カルボキサミド] インドール-2- [N - [3- [4- [N, N-ピス (2-クロロエチル)] アミノ] フェニル] プロピル] カルボキサミド、1-メ チルー6- [1-メチル-4-[4-(N, N-ジメチ ルアミノ) プチリルアミノ] ピロールー2ーカルポキサ ミド] インドール-2-[N-[3-[4-[N, N-ピス (2-クロロエチル)] アミノ] フェニル] プロピ ル] カルボキサミド、1-メチル-6- [1-メチル-4- (グアニジノアセトアミド) ピロール-2-カルボ キサミド] インドールー2- [N- [4-N, N-ピス (2-クロロエチル) アミノフェノキシメチル]]カル ボキサミド、1-メチル-6-[1-メチル-4-[4 - (N, N-ジメチルアミノ) プチリルアミノ] ピロー ルー2-カルボキサミド] インドールー2- [N- [4 -N, N-ビス (2-クロロエチル) アミノフェノキシ メチル]] カルポキサミド、1-メチル-6-[1-メ チルー4ー (グアニジノアセトアミド) ピロールー2ー カルボキサミド] インドール-2-[N-[4-N, N ーピス(2-クロロエチル)アミノー2-メトキシフェ ニル]] カルボキサミド、1-メチル-6-[1-メチ ルー4- [4-(N, N-ジメチルアミノ) ブチリルア

- [N-[4-N, N-ピス (2-クロロエチル) アミ ノー2-メトキシフェニル]]カルポキサミド、1-メ チルー6ー[1-メチルー4-(グアニジノアセトアミ ド) ピロールー2-カルポキサミド] インドールー2-[N-[4-N, N-ピス (2-クロロエチル) アミノ -3-メチルフェニル]]カルボキサミド、1-メチル -6-[1-メチル-4-[4-(N, N-ジメチルア ミノ) ブチリルアミノ] ピロールー2ーカルボキサミ ド] インドール-2- [N-[4-N, N-ビス (2-

【0065】以上の化合物のクロル原子をプロム原子に 置き換えた化合物も同様に合成できる。また、4-アミ **ノプチリルアミノ、4-グアニジノベンゾイルアミノ、** 2-ヒドロキシエチルカルボキサミド、2-ピリジルメ チルカルポキサミド、3-ピリジルメチルカルポキサミ ド、4-ピリジルメチルカルボキサミドを2-グアニジ ノアセトアミドまたは4-(N, N-ジメチルアミノ) ブチリルアミノの代わりに結合した化合物も同様に合成 1-メチルピロール-2-カルポキサミド) インドール -2-[N-[3-(N, N-ジメチルアミノ)プロピ ル]]カルポキサミド(化合物4)、である。

キサミド、

【0066】さらに、次のような化合物も例示できる。 $[0\ 0\ 6\ 7]\ 6-[1-\lambda + N-4-[4-[N, N-4]]$ ピス(2-クロロエチル)アミノ]ペンゾイルアミノ] ピロール-2-カルボキサミド] インドール-2- [N - [4-[N, N-ピス (2-クロロエチル) アミノ] フェニル] カルボキサミド、6- [1-メチル-4-[4-[4-[N, N-ビス (2-クロロエチル) アミ 30 ノ] フェニル] プチリルアミノ] ピロールー2ーカルボ キサミド] インドール-2- [N-[4-[N, N-ビ ス(2-クロロエチル)アミノ]フェニル]カルボキサ ミド、6-[1-メチル-4-[4-[N, N-ピス (2-クロロエチル) アミノ] ベンゾイルアミノ] ピロ ール-2-カルポキサミド] インドール-2- [N-[3-[4-[N, N-ピス (2-クロロエチル)]ア ミノ] フェニル] プロピル] カルボキサミド、6-[1 -メチル-4-[4-[N, N-ピス(2-クロ ロエチル) アミノ] フェニル] ブチリルアミノ] ピロー 40 - [4- [N, N-ピス (2-クロロエチル)] アミ ノ] フェニル] プロピル] カルボキサミド、

【0068】6-[6-[4-[N, N-ピス(2-ク ロロエチル) アミノ] ベンゾイルアミノ] インドールー 2-カルボキサミド] インドール-2- [N- [4-[N, N-ピス (2-クロロエチル) アミノ] フェニ ル] カルポキサミド、6-[6-[4-[4-[N, N ーピス(2-クロロエチル)アミノ]フェニル]プチリ ルアミノ] インドールー2-カルポキサミド] インドー 50 ルー2-カルポキサミド] インドールー2-カルポキサ

N-2-[N-[4-[N, N-U]](2-0)ル) アミノ] フェニル] カルボキサミド、6~ [6~ [4-[N, N-ビス (2-クロロエチル) アミノ] ベ ンゾイルアミノ] インドールー2-カルボキサミド] イ ンドール-2- [N-[3-[4-[N, N-ピス(2 -クロロエチル)] アミノ]フェニル]プロピル]カル ポキサミド、6-[6-[4-[4-[N, N-ピス (2-クロロエチル) アミノ] フェニル] プチリルアミ ノ] インドールー2-カルボキサミド] インドールー2 クロロエチル) アミノー3ーメチルフェニル]] カルボ 10 - [N-[3-[4-[N,N-ビス(2-クロロエチ]]]ル)] アミノ] フェニル] プロピル] カルボキサミド、 【0069】1-メチル-4-[6-[4-[N, N-ピス (2-クロロエチル) アミノ] ベンゾイルアミノ] インドールー2-カルボキサミド] ピロールー2- [N - [4-[N, N-ピス (2-クロロエチル) アミノ] フェニル] カルボキサミド、1-メチル-4-[6-[4-[4-[N, N-ピス (2-クロロエチル) アミ ノ] フェニル] プチリルアミノ] インドールー2ーカル ポキサミド] ピロール-2-[N-[4-[N, N-ビ できる。例えば、6-(4-グアニジンアセトアミド- 20 ス (2-クロロエチル) アミノ] フェニル] カルボキサ ミド、1-メチル-4-[6-[4-[N, N-ピス (2-クロロエチル) アミノ] ベンゾイルアミノ] イン ドール-2-カルポキサミド] ピロール-2- [N-[3-[4-[N, N-ピス (2-クロロエチル)] ア ミノ] フェニル] プロピル] カルポキサミド、1-メチ ルー4- [6- [4- [4- [N, N-ピス (2-クロ ロエチル) アミノ] フェニル] プチリルアミノ] インド ール-2-カルボキサミド] ピロール-2- [N-[3 - [4-[N, N-ピス (2-クロロエチル)] アミ ノ] フェニル] プロピル] カルボキサミド、

【0070】4-[6-[1-メチル-4-[4-[N, N-ビス (2-クロロエチル) アミノ] ベンゾイ ルアミノ] ピロールー2-カルポキサミド] インドール -2-カルボキサミド]-1-メチルピロール-2-[N-[4-[N, N-ビス (2-クロロエチル) アミ ノ] フェニル] カルボキサミド、4-[6-[1-メチ ルー4- [4- [4- [N, N-ピス (2-クロロエチ ル) アミノ] フェニル] プチリルアミノ] ピロール-2 -カルポキサミド] インドール-2-カルボキサミド] -1-メチルピロール-2-[N-[4-[N, N-ビ ス(2-クロロエチル)アミノ]フェニル]カルポキサ ミド、4-[6-[1-メチル-4-[4-[N, N-ピス (2-クロロエチル) アミノ] ベンゾイルアミノ] ピロールー2-カルボキサミド] インドールー2-カル ポキサミド] -1-メチルピロール-2-[N-[3-[4-[N, N-ピス (2-クロロエチル)] アミノ] フェニル] プロピル] カルボキサミド、4-[6-[1 -メチル-4- [4- [4- [N, N-ビス (2-クロ ロエチル) アミノ] フェニル] プチリルアミノ] ピロー

ミド] -1-メチルピロール-2-[N-[3-[4-[N, N-ビス(2-クロロエチル)] アミノ] フェニ ル] プロピル] カルポキサミド、

【0071】6-[1-メチル-4-[1-メチル-4 - [4- [N, N-ピス (2-クロロエチル) アミノ] ペンゾイルアミノ] ピロール-2-カルボキサミド] ピ ロールー2-カルボキサミド] インドールー2- [N-[4-[N, N-ピス(2-クロロエチル)アミノ]フ ェニル] カルボキサミド、6-[1-メチル-4-[1 ロエチル) アミノ] フェニル] ブチリルアミノ] ピロー ルー2-カルボキサミド] ピロールー2-カルボキサミ ド] インドールー2 - [N - [4 - [N, N - ビス (2 -クロロエチル) アミノ] フェニル] カルボキサミド、 6-[1-メチル-4-[1-メチル-4-[4-[N, N-ビス(2-クロロエチル)アミノ]ベンゾイ ルアミノ] ピロールー2-カルボキサミド] ピロールー 2-カルボキサミド] インドール-2- [N-[3-[4-[N, N-ビス (2-クロロエチル)] アミノ] フェニル] プロピル] カルボキサミド、6-[1-メチ 20 ルー4- [1-メチル-4- [4- [4- [N, N-ビ ス(2-クロロエチル)アミノ]フェニル]プチリルア ミノ] ピロールー2-カルボキサミド] ピロールー2-カルボキサミド] インドールー2- [N-[3-[4-[N, N-ビス(2-クロロエチル)] アミノ] フェニ ル] プロピル] カルボキサミド、

 $[0072]1-\lambda + 1-4-[1-\lambda + 1-4-[6]$ - [4- [N, N-ピス (2-クロロエチル) アミノ] ベンゾイルアミノ] インドール-2-カルボキサミド] [4-[N, N-ピス (2-クロロエチル) アミノ] フ ェニル] カルボキサミド、1-メチル-4-[1-メチ ルー4ー [6-[4-[4-[N, N-ピス(2-クロロエチル) アミノ] フェニル] ブチリルアミノ] インド ールー2-カルボキサミド] ピロールー2-カルボキサ ミド] ピロール-2-[N-[4-[N, N-ピス (2 ークロロエチル) アミノ] フェニル] カルボキサミド、 1-メチル-4-[1-メチル-4-[6-[4-[N, N-ビス (2-クロロエチル) アミノ] ベンゾイ ルアミノ] インドールー2-カルボキサミド] ピロール 40 -2-カルボキサミド] ピロール-2- [N-[3-[4-[N, N-ピス (2-クロロエチル)] アミノ] フェニル] プロピル] カルボキサミド、1-メチル-4 - [1-メチル-4- [6- [4- [4- [N, N-ピ ス(2-クロロエチル)アミノ]フェニル]ブチリルア ミノ] インドールー2ーカルポキサミド] ピロールー2 -カルポキサミド] ピロール-2- [N-[3-[4-[N, N-ビス(2-クロロエチル)] アミノ] フェニ ル] プロピル] カルボキサミド、

50

[N, N-ビス(2-クロロエチル)アミノ]ベンゾイ ルアミノ] インドールー2-カルボキサミド] ピロール -2-カルボキサミド] インドール-2- [N-[4-[N, N-ピス (2-クロロエチル) アミノ] フェニ ル] カルポキサミド、6-[1-メチル-4-[6-[4-[4-[N, N-ビス (2-クロロエチル) アミ ノ] フェニル] プチリルアミノ] インドールー2ーカル ボキサミド] ピロールー2ーカルボキサミド] インドー N-2-[N-[4-[N, N-Y]](2-0)チル-4-[6-[4-[N, N-ピス(2-クロロエ チル) アミノ] ベンゾイルアミノ] インドールー2ーカ ルポキサミド] ピロールー2-カルポキサミド] インド ール-2-[N-[3-[4-[N, N-ピス(2-ク ロロエチル)] アミノ] フェニル] プロピル] カルボキ サミド、6-[1-メチル-4-[6-[4-[4-[N, N-ビス (2-クロロエチル) アミノ] フェニ ル] ブチリルアミノ] インドール-2-カルボキサミ ド] ピロールー2ーカルボキサミド] インドールー2ー [N-[3-[4-[N, N-ビス(2-クロロエチ ル)] アミノ] フェニル] プロピル] カルボキサミド、 【0074】本発明の化合物は、優れた活性を持つ抗癌 剤として使用される。使用される癌腫は、白血病、骨肉 腫、乳癌、卵巣癌、胃癌、大腸癌、肺癌等である。本発 明の化合物の投与方法としては、投与対象の症状等によ り当然異なるが、成人1日当り、0.01-100mg を1回または数回に分割し、錠剤、顆粒剤、散剤、懸濁 剤、カプセル剤、シロップ剤等の経口投与剤、または注 射剤、座剤、輸血用等張液等の非経口投与剤として投与

【0075】例えば錠剤とする場合、吸着剤としては結 晶性セルロース、軽質無水ケイ酸等を用い、賦形剤とし てはトウモロコシデンプン、乳糖、燐酸カルシウム、ス テアリン酸マグネシウム等が用いられる。また、注射剤 とする場合、化合物の水溶液または、綿実油、トウモロ コシ油、ラッカセイ油、オリーブ油等を用いた懸濁性水 溶液、さらにはHCO-60等の界面活性剤等を用いた 乳濁液として使用される。

[0076]

【実施例】以下、実施例をもってこの発明を説明する が、この例に限定されるものではない。

製造例1

できる。

エチルピルベートmーニトロフェニルヒドラゾン 濃塩酸67mLにm-ニトロアニリン22.4g(0. 16mol)を加え室温で30分攪拌した。氷冷し液温 を5℃以下に保ちながら亜硝酸ナトリウム11.9g (0. 17mol, 1. 05eq) の水100mL溶液 を50分かけて滴下した。エチル 2-メチルアセトア セテート23.0g(0.16mol)をエタノール1 【0073】6-[1-メチル-4-[6-[4- 50 70mLに溶解し、2℃まで氷冷した後、氷冷した50

51

%水酸化カリウム水溶液56mLを滴下し、続けて氷水 330mLを加え、上記操作により調整したジアゾニウ ム溶液を液温を5℃以下に保ちながら滴下した。滴下終 了後、そのまま30分間攪拌し、生じている固体を濾取 した。熱メタノールより再結晶を行うことにより、標題 化合物をオレンジ色結晶として得た25.46g(6) 3. 5%).

mp. 152°C (lit. 150°C)

NMR (CDC13) δ : 8. 02 (s, 1H), 7. 89 (s, 1H), 7.80 (d, 1H), 7.55 (d, 1H), 7. 46 (t, 1H), 4. 34 (q, 2H), 2. 16 (s, 3H), 1. 40 (t, 3H) 【0077】製造例2

6-二トロインドールー2-カルボン酸エチル

エチルピルペートm-ニトロフェニルヒドラゾン25g (0.1mol) にポリりん酸203gを加え、内温1 05℃に加熱し、メカニカルスターラーを用いて攪拌し た。40分後、氷水700mLを加え、生じた結晶を濾 取して粗生成物を得た。乾燥後シリカゲルカラムにて精 製し(ヘキサン/酢酸エチル=4/1→1/1)、アセ 20 ド トンで再結晶することにより標題化合物をクリーム色結 晶(2.58g,11.0%)として得た。

mp. 198-200°C (1 i t. 195-197°C) NMR (CDC $1_3 + DMSO - d_6$) $\delta : 8.46$ (s, 1H), 7. 97 (d, 1H), 7. 75 (d, 1 H), 7. 2 2 (s, 1 H), 4. 4 3 (q, 2 H), 1. 44 (t, 3H)

元素分析(計算値) C:56.41、H:4.30、 N:12.01、(分析值) C:56.28、H:4. 09, N:11. 91

【0078】実施例1 (中間体 (a) の合成方法) 6-(1-メチル-4-ニトロピロール-2-カルボキ サミド) インドールー2-カルボン酸エチル

6-二トローインドール-2-カルポン酸エチル1.5 0gをDMF10mLとメタノール16mLの混合溶媒 に溶解し、Pd-C(0.55g)を用いて常圧接触水 添して対応するアミノ体に導いた。このアミノ体を30 mLのDMFに溶解し、1-メチル-4-ニトロピロー ル-2-カルポン酸1.09gとDCC1.44g、H OBt0.95gを氷冷下窒素置換して加えた。氷浴を 40 外し、7時間攪拌後一夜放置した。固体を濾別し、残渣 にメタノールを加え、溶け残った固体を遮取して目的物 の黄白色結晶1.80g(79%)を得た。

NMR (DMSO- d_6) $\delta:10.2$ (s, 1H), 8. 23 (s, 1H), 8. 08 (s, 1H), 7. 7 3 (s, 1 H), 7. 5 9 (d, 1 H), 7. 3 7 (d, 1H) 7. 1 (s, 1H), 4. 33 (q, 2 H), 4. 0 (s, 3H)

【0079】実施例2 (化合物(1)の合成方法) <u>6-(4-ホルミルアミノ-1-メチルピロール-2-</u> 50 8.31 (s, 1H), 8.14 (s, 1H), 7.5

52

カルボキサミド) インドールー2 - [N- [3- (N. <u>N-ジメチルアミノ)プロピル]]カルボキサミド</u> (反応1) 6-(1-メチル-4-ニトロピロールー 2-カルボキサミド) インドール-2-カルボン酸 6-(1-メチル-4-ニトロピロール-2-カルポキ サミド) インドールー2-カルボン酸エチル1.5gを 1 N水酸化ナトリウム水溶液 5 0 m L とエタノール 5 0 mL中で1時間加熱還流した。水を加え、4N塩酸で酸 性とし、薄黄色の粉末を濾取し、目的物1.36g(9 10 8.6%)を得た。

mp. >270℃

NMR (DMSO-d₆) δ :10.17 (s, 1 H), 8. 21 (s, 1H), 8. 05 (s, 1H), 7. 74 (s, 1H), 7, 57 (d, 1H), 7. 3 6 (d, 1 H), 7. 0 4 (s, 1 H), 3. 9 8 (s, 3H)

(反応2) 6-(1-メチル-4-ニトロピロール-<u>2-カルポキサミド) インドール-2- [N-[3-</u> **(N,N−ジメチルアミノ)プロピル]**]カルボキサミ

6-(1-メチル-4-ニトロピロール-2-カルボキ サミド) インドールー2-カルボン酸1.2gをDMF 40mLに溶解し、CDIO. 71gを加え、氷冷下 Lを加えて攪拌した。室温で2時間攪拌し、一夜放置し た。溶媒を留去し残渣に酢酸エチルと飽和炭酸水素ナト リウム水溶液を加え、分液した。さらに酢酸エチルで抽 出し酢酸エチル層を硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を留 去し、残渣をエーテルでスラッジングして目的物1.1 30 4g (75.5%) を得た。NMRデータは実施例15 と一致した。

(反応3) 6-(4-ホルミルアミノ-1-メチルピ<u>ロール-2-カルボキサミド)インド-ル-2- [N-</u> [3-(N, N-ジメチルアミノ) プロピル]] カルボ キサミド

6-(1-メチル-4-ニトロピロール-2-カルボキ サミド) インドールー2 - [N-[3-(N, N-ジメ チルアミノ) プロピル]] カルボキサミド 0.13g (0.32mmol)からPd-C(0.06g)を用 いて常圧接触水添を行い対応するアミノ体に導いた。C DIO. 28g (1. 73mmol) OTHF4mLO 溶液にぎ酸60μLを加え1時間攪拌したものを、上記 のアミノ体のDMF4mL溶液に滴下した。室温で4時 間攪拌後一夜放置した。溶媒を留去し残渣をアルミナカ ラムで精製した。これをエーテルを用いて結晶化し、目 的物のクリーム色結晶を78mg(0.19mmol、 59.4%) 得た。

NMR (DMSO-d₆) $\delta:10.07$ (s, 1H) 9, 9. 81 (s, 1H), 8. 41 (t, 1H),

53

0 (d, 1 H), 7. 2 9 (d, 1 H), 7. 2 5 (s, 1H), 7. 01 (s, 1H), 6. 99 (s, 1 H), 3. 8 6 (s, 3 H), 3. 2 9 (q, 2 H), 2. 30 (t, 2H), 2. 17 (s, 6H), 1. 68 (m, 2H) IR (KBr) cm⁻¹: 327 3, 2947, 1644, 1552, 1406, 125 1, 1131, 826

【0080】実施例3 (化合物(2)の合成方法) [N - [3 - (N, N - i) + i) + i]カルボキサミド

6-(1-メチル-4-ニトロピロール-2-カルボキ サミド) インドール-2- [N-[3-(N, N-ジメ チルアミノ) プロピル]] カルボキサミド 0.08 g (0.19mmol)を接触水素添加して対応するアミ ノ体へと導いた。これをDMFに溶解し、4-フェニル -n-酪酸48mg (0.29mmol, 1.5e q), HOBt 31mg (0. 23mmol, 1. 2e q) を加え、窒素雰囲気下氷冷し、DCC46mg (0. 22mmol, 1. 2eq) を加え、室温にもど し6時間攪拌後一晩放置した。減圧下溶媒を留去し、残 渣をシリカゲルカラムクロマトにて精製し(塩化メチレ ン/メタノール24%にて溶出)エーテルより結晶化す ることにより標題化合物を淡黄白色結晶として28mg (0:051mmol) 得た。

mp. 178. 5-181. 5℃

NMR (DMSO-d₆) δ : 9. 82 (s, 1H) 9. 8 (s, 1H) 8. 4 (t, 1H) 8. 0 (s, 1 H) 7. 5 (d, 1 H) 7. 32-7. 28 (m, 3 H) 7. 22-7. 17 (m, 4H) 7. 0 (s, 1 H) 6. 96 (s, 1H) 3. 84 (s, 3H) 2. 6 (t, 2H) 2. 33 (t, 2H) 2. 27 (t, 2 H) 2. 2 (s, 6 H) 1. 9 (m, 2 H) 1. 7 (m, 2H)

【0081】実施例4 (化合物(3)の合成方法) 6- [4- [4- [N, N-ピス (2-クロロエチル) アミノ] ベンゾイルアミノ] -1-メチルピロ-ル-2 -カルボキサミド] インドール-2- [N-[3-(N, N-ジメチルアミノ) プロピル]] カルボキサ<u>ミ</u> ド塩酸塩

6-(1-メチル-4-ニトロピロール-2-カルボキ サミド) インドール-2- [N-[3-(N, N-ジメ チルアミノ) プロピル]] カルボキサミド 0. 22 g (0.51mmol)をDMF5mL-メタノール5m Lに溶解しPd/C0. 1gを触媒として接触水素添加 をおこなった。Pd/Cを濾別した後減圧下メタノール を留去した、得られたアミノ体粗生成物DMF溶液にト リエチルアミン 78μ L(0.56mmol, 1.1e q) を加え、窒素雰囲気下氷冷攪拌し4-(N, N-ビ 50 5, 1556, 1244, 1061, 742

54

ス(2-クロロエチル)アミノ)ベンゾイルクロライド (0.6mmol)/塩化メチレン4mL溶液を添加 し、室温にもどし一晩放置した。減圧下濃縮し残渣をシ リカゲルカラムクロマトグラフィーにて精製し(酢エチ /IPA/水=6/2/1で溶出)、エタノール/IP A/エーテルにて固めることにより標題化合物48mg (0.077mmol, 15.3%) を黄色固体として 得た。

NMR (DMSO-d₆) δ : 10.00 (s, 1 ルピロール-2-カルボキサミド] インドール-2- 10 H), 9.81 (s, 1H), 8.58 (t, 1H), 7. 97 (s, 1H), 7. 80 (d, 2H), 7. 4 5 (d, 1 H), 7. 30 (s, 1 H), 7. 25 (d, 1H), 7. 09 (s, 1H), 7. 02 (s, 1 H), 6, 7 6 (d, 2 H), 3, 8 1 (s, 3 H), 3. 73 (m, 8H), 2. 82 (m, 2H), 2. 63 (s, 8H), 1. 84 (m, 2H) IR (KBr) cm⁻¹; 3422, 2964, 164 7, 1559, 1521, 1397, 1245, 832 【0082】実施例5 (化合物(4)の合成方法) 6-(4-グアニジンアセトアミド-1-メチルピロー

ルー2-カルボキサミド) インドール-2- [N-[3]- (N, N-ジメチルアミノ)プロピル]]カルボキサ ミド

6-(1-メチル-4-ニトロピロール-2-カルボキ サミド) インドール-2- [N-[3-(N, N-ジメ チルアミノ) プロピル]] カルボキサミド60mg (0.14mmol)をPd-Cを触媒に接触水素添加 により対応するアミノ体へと導いた。これをDMF4m Lに溶解し、グアニジン酢酸塩酸塩68mg(0.44 mmo1, 3. 16eq) を加え窒素気流下氷冷攪拌し た。DCC88mg (0. 43mmol, 3. 0eq) を加え室温にもどし4.5時間攪拌後一晩放置した。T LCにて反応終了を確認後、生じた固体を濾別し溶媒を 減圧下留去した。残渣を逆相シリカゲルカラムクロマト にて精製し(水/メタノール5%で溶出)、メタノール **/IPAにて結晶化することにより標題化合物53mg** (0. 10mmol, 73.0%) を白色結晶として得

mp. 220-228° C (dec.)

NMR (DMSO-d₆) δ : 10. 35 (bs, 1 H), 10.3 (s, 1H), 9.87 (s, 1H), 8. 7 (t, 1H), 8. 02 (s, 1H), 7. 65 (t, 1H), 7. 51 (d, 1H), 7. 35 (b) s, 2H), 7. 32 (d, 1H), 7. 25 (s, 1 H), 7. 1 (s, 1 H), 7. 0 3 (s, 1 H), 4. 04 (m, 2H), 3. 76 (m, 2H), 3. 1 2 (m, 2 H), 2. 76 (s, 6 H), 1. 95 (m, 2H)

IR (KBr) cm⁻¹: 3260, 2724, 163

として得た。

55

元素分析(計算値+2HCl+1.5IPA) C:4 8.67, H:6.91, N:19.65, Cl:1 1.05(分析値) C:48.61, H:6.68, N:19.95, Cl:11.32

【0083】 実施例6 (化合物(5)の合成方法) 6-[4-[4-[4-[N, N-ピス(2-クロロエ チル)アミノ]フェニル]ブチリルアミノ]-1-メチ ルピロール-2-カルボキサミド]インドール-2-[N-(2-ピペリジノエチル)]カルボキサミド

(反応1) <u>6-(1-メチル-4-二トロピロール-</u> 10 mp. 114-118°C (dec.) <u>2-カルボキサミド) インドール-2-[N-(2-ピ</u> NMR (DMSO-d₆) δ:8. (ペリジノエチル)] カルボキサミド 7. 5 (d, 1 H), 7. 3 (d,

6-(1-メチル-4-二トロピロール-2-カルボキサミド)インドール-2-カルボン酸0.20g(0.56mmol)をDMF5mLに溶解しCDI0.11g(0.68mmol,1.2eq)を加え、窒素雰囲気下室温で攪拌した。1時間後氷冷し1-(2-アミノエチル)ピペリジン88μL(0.61mmol,1.1eq)を加え、室温に戻し7時間攪拌して一晩放置した。減圧下濃縮し残渣を0.5N水酸化ナトリウム水溶液、塩化メチレンでスラジングして、メタノール洗浄した。スラジング濾液は分液し、塩化メチレン層とメタノール洗浄液をあわせ濃縮し0.5N水酸化ナトリウム水溶液、塩化メチレンでスラッジングし、さきの結晶とあわせ標題化合物0.16g(0.36mmol,65.1%)を黄白色結晶として得た。

mp. $251-253^{\circ}$ C

(反応 2) 6 - [4 - [4 - [4 - [N, N - ピス (2 - クロロエチル) アミノ] フェニル] プチリルアミノ] <math>-1 - メチルピロール - 2 - カルボキサミド] インドール - 2 - [N - (2 - ピベリジノエチル)] カルボキサミド

6- (1-メチル-4-二トロピロール-2-カルボキ 40 サミド) インドール-2- [N- (2-ピペリジノエチル)] カルボキサミド 0. 15g (0.34mmol) をメタノール5mLとDMF7mLの混合溶媒に溶解し Pd-C0.07gを触媒として接触水素添加を行い対応するアミノ体へ導いた。粗生成物をDMF5mLに溶解しクロラムプシル 0.10g (0.33mmol, 1.0eq)、HOBt50mg (0.37mmol, 1.1eq)を加え、窒素雰囲気下氷冷攪拌しDCC77mg (0.35mmol, 1.0eq)を加え、室温

認後生じた結晶を越別し適液を減圧下濃縮し残渣をシリカゲルカラムクロマトにて精製し(塩化メチレン/メタノール16%で溶出)標題化合物のHOBt塩0.18gを得た。これを0.5N水酸化ナトリウム水溶液と塩化メチレンで分液し、塩化メチレン層をシリカゲルプレートで精製(クロロホルム/メタノール/アンモニア水=100/20/1)することにより標題化合物56m

g (0.081mmol, 23.9%) を淡黄白色結晶

mp. $114-118^{\circ}$ C (dec.) NMR (DMSO-d₆) δ : 8. 0 (s, 1H), 7. 5 (d, 1H), 7. 3 (d, 1H), 7. 2 (s, 1H), 7. 04 (d, 2H), 7. 02 (s, 1H), 6. 95 (s, 1H), 6. 67 (d, 2 H), 3. 84 (s, 3H), 3. 7 (s, 8H), 3. 38 (s, 3H), 2. 44 (m, 4H), 2. 4 (m, 4H), 2. 25 (t, 2H), 1. 82 (m, 2H), 1. 5 (m, 4H)

IR (KBr) cm⁻¹; 3293, 2934, 163 0 8, 1519, 1246, 740 元素分析(計算値+H₂O) C: 60. 67, H: 6. 65, N: 12. 91, Cl 9. 95, (分析値)

65, N:12. 91, CI 9. 95, (分析値) C: 60. 74, H:6. 73, N:12. 91, C I:9. 64

【0084】実施例7 (化合物(6)の合成方法) 6-[4-[4-[4-[N, N-ピス(2-クロロエチル)アミノ)フェニル]プトチリルアミノ]-1-メチル-2-ピロールカルボキサミド]インドール-2-[N-(7-アミノ-4-アザヘプチル)]カルボキサミドは転換板

(反応1) 1-N-t-プトキシカルボニル-1,7-ジアミノー4-アザヘプタン

ジプロピレントリアミン6.7g(0.051mol, 4.25eq)をジオキサン50mLに溶解し、室温でジーtーブチルジカルボネート2.7g(0.012mol)のジオキサン40mL溶液を5時間かけて滴下し、一晩放置後さらに9時間攪拌した。減圧下濃縮後、残留物に水80mLを加え塩化メチレンにて3回抽出し、水洗3回の後硫酸ナトリウム乾燥し、減圧下溶媒を留去した。残留物をガラスチューブオーブン(0.2m mHg,220 $^{\circ}$)にて減圧蒸留することにより、標題化合物0.80g(3.45mmol)を黄色オイルとして得た。

NMR (CDCl₃) δ : 3. 21 (bs, 2H), 3. 19 (m, 2H) 2. 66 (m, 4H), 2. 15 (m, 2H), 1. 81 (m, 2H), 1. 65 (m, 2H), 1. 44 (s, 9H)

1. 1 e q) を加え、窒素雰囲気下氷冷攪拌しDCC 7(反応 2)6 - (1-メチル-4-ニトロピロールー7 mg (0. 35 mmol, 1. 0 e q) を加え、室温2-カルボキサミド) インドールー-2 - [N-(7-にもどし4. 5時間攪拌後一晩放置した。反応終了を確50N-t-ブトキシカルボニルー 7 - アミノー 4 - アザヘ

プチル)] カルボキサミド

6-(1-メチル-4-ニトロピロール-2-カルボキ サミド) インドール-2-カルボン酸0. 40g (1. 17mmol), CDIO. 23g (1. 42mmo 1, 1. 2 e q) をDMF8mLに溶解し、窒素気流下 室温で攪拌した。1時間後氷冷し、1-N-t-プトキ シカルボニルー1, 7-ジアミノー4-アザヘプタン 0.54g (2.3mmol, 2.0eq) ODMF5 mL溶液を加え室温にもどし8時間攪拌後一夜放置し た。減圧下溶媒を留去し、残留物をシリカゲルカラムク 10 ロマトにて精製(塩化メチレン/メタノール20-24 %で溶出) した。エーテルでスラッジングすることによ り標題化合物 0.26g (0.49mm o 1) を黄色結 晶として得た。

mp. 174-177℃

NMR (DMSO-d₆) $\delta:10.1$ (s, 1H) 8. 5 (t, 1H) 8. 2 (s, 1H) 8. 0 (s, 1 H) 7. 7 (s, 1 H) 7. 5 (d, 1 H) 7. 3 (d, 1H) 7. 0 (s, 1H) 6. 8 (m, 1H) H) 2. 6 (t, 2 H) 2. 5 (t, 2 H) 1. 7 (m, 2H) 1. 5 (t, 2H) 1. 37 (s, 9H) (反応3) <u>6-[4-[4-[4-[N, N-ピス</u> (2-クロロエチル) アミノ] フェニル] ブチリルアミ <u>/] -1-メチル-2-ピロールカルボキサミド]</u>イン ドールー2<u>- [N-(7-N-t-プトキシカルボニル</u> <u>-7-アミノ-4-アザヘプチル)] カルボキ</u>サミド 6-(1-メチル-4-ニトロ-2-ピロールカルボキ サミド) インドール-2- [N-(7-N-t-プトキ シカルボニルー7-アミノー4-アザヘプチル)]カル 30 ポキサミド0. 26g (0. 49mmol) をDMF4 mLとメタノール4mLの混合溶媒に溶解し、10%P d-C0.10gを加え、接触水素添加を行った。反応 終了後、触媒を濾別、濃縮し、残留物をDMF8mLに 溶解した。クロラムプシル0.15g(0.49mmo 1, 1. 0 eq), HOBt73mg (0. 54mmo 1, 1. 1 e q) を加え、窒素気流下氷冷攪拌しDCC 0. 11g (0. 53mmol、1. 1eq) を加え、 た後室温にもどした。8時間攪拌して一夜放置の後、生 じた固体を濾別し減圧下濃縮し、残留物を塩化メチレン 40 80mLに溶解し0.5N水酸化ナトリウム水溶液と分 液し、さらに塩化メチレン抽出2回をおこなった。硫酸 ナトリウム(無水)乾燥後濃縮し、シリカゲルカラムク ロマトにて精製(塩化メチレン/メタノール 25%で 溶出)しエーテルより結晶化することにより標題化合物 144mg (0.19mmol) を黄色結晶として得 た。

mp. 188° C (dec.)

NMR (DMSO-d₆) $\delta:11.5$ (s, 1H) 9. 8 (s, 2H) 8. 5 (m, 1H) 7. 95 (s, 58

1 H) 7. 5 (d, 1 H) 7. 3 (d, 1 H) 7. 2 (s, 1H) 7. 04 (d, 2H) 7. 04 (s, 1 H) 6. 95 (s, 1H) 6. 88 (m, 1H) 6. 6 7 (d, 2H) 384 (s, 3H) 3.7 (s, 8H) 3. 0 (q, 2H) 2. 7 (m, 2H) 2. 65 (t, 2H) 2. 25 (t, 2H) 1. 8 (m, 2H) 1. 7 4 (m, 2H) 1. 6 (m, 2H)

(反応4) 6- [4- [4- [4- [N, N-ピス (2-クロロエチル) アミノ) フェニル] プトチリルア ミノ] -1-メチル-2-ピロールカルボキサミド] イ ンドール-2- [N-(7-アミノ-4-アザヘプチ ル)]カルボキサミド塩酸塩

6-[4-[4-[4-[N, N-ビス (2-クロロエ チル) アミノ] フェニル] プチリルアミノ] -1-メチ ルー2-ピロールカルボキサミド] インドールー2-[N-(7-N-t-プトキシカルポニル-7-アミノ -4-アザヘプチル)]カルボキサミド 0.13g (0. 17mmol) をトリフルオロ酢酸2mLに溶解 し、窒素気流下室温で攪拌した。1時間後減圧下<40 4. 0 (s, 3 H) 3. 3 (m, 2 H) 3. 0 (m, 2 20 ℃で溶媒を留去し、残留物をエーテルより結晶化するこ とにより標題化合物のトリフルオロ酢酸塩130mg (0. 117mmol) を得た (mp. 111-118 ℃)。得られた塩の95mgを4N塩酸/ジオキサン2 mLに懸濁し共沸した。同操作をさらに2回繰り返すこ とにより標題化合物 8 2 mg (0. 0 9 3 mm o 1) を 肌色結晶として得た。

mp. 177. 5-180° C

NMR (DMSO-d₆) δ :11. 5 (s. 1H) 9. 82 (s, 1H) 9. 81 (s, 1H) 8. 57 (m, 1H) 8. 04 (s, 1H) 7. 84 (bs, 1 H) 7. 5 (d, 1 H) 7. 3 (d, 1 H) 7. 2 (s, 1H) 7. 05 (s, 1H) 7. 04 (d, 2 H) 6. 97 (s, 1H) 6. 67 (d, 2H) 3. 8 4 (s, 3H) 3. 7 (s, 8H) 3. 4 (t, 2H) 3. 0 (m, 4H) 2. 87 (m, 2H) 2. 5 (m, 2H) 2. 25 (t, 2H) 1. 88-1. 8 (m, 6 H)

IR (KBr) cm⁻¹; 3278, 2956, 167 8, 1519, 1202, 1135, 837, 722 【0085】実施例8 (化合物(7)の合成方法) 6-[4-[4-[4-[N, N-ピス (2-クロロエ <u>チル)アミノ]フェニル]プチリルアミノ]-1-メチ</u> <u>ルー2-ピロールカルボキサミド</u>] インドールー2-「N− (2-アミジノエチル)]カルボキサミド塩酸塩 (反応1) 6-(1-メチル-4-ニトロ-2-ピロ - ルカルボキサミド) インドール-2- (N-シアノエ **チル)カルボキサミド**

6-(1-メチル-4-ニトロ-2-ピロールカルボキ サミド) インドールー2-カルボン酸0.40g(1. 50 12mmo1) をDMF12mLに溶解し、CDI0.

22g (1. 36mmol, 1. 2eq) を加えて攪拌 した。4. 5時間後、窒素雰囲気下氷冷し2-シアノエ チルアミン0. 10mL (1. 36mmol, 1. 2e q)をシリンジ滴下し、室温にもどし9時間攪拌した。 減圧下溶媒留去後、残渣にメタノールでスラッジングす ることにより標題化合物を黄色結晶(0.42g,9 8. 2%) として得た。

NMR (DMSO- d_6) $\delta:10.1$ (s, 1H). 8. 8 (t, 1 H), 8. 2 (s, 1 H), 8. 0 (s, 1H), 7. 7 (s, 1H), 7. 55 (d, 1 10 57 (bs, 2H), 8. 03 (s, 1H), 7. 5 H) 7. 35 (d, 1H), 7. 1 (s, 1H), 4. 0 (s, 3H), 3.5 (q, 2H), 2.8 (t, 2 H)

(反応2) 6-(1-メチル-4-ニトロ-2-ピロ<u>ールカルボキサミド) インドールー2- [N-(2-ア</u> ミジノエチル)]カルボキサミド

6-(1-メチル-4-ニトロ-2-ピロールカルボキ サミド) インドールー2- [N-(2-シアノエチ ル)]カルボキサミドO.63g(1.66mmol) をエタノール2.5mLに懸濁し、氷冷下塩酸ガスを吹き 20 6-[4-[4-[4-[N,N-ビス(2-クロロエ込んだ。1時間後吹き込みを止め室温にもどし1.5時 間攪拌した。溶媒を留去後残渣をエーテルで洗浄し、上 清をデカントして除いた。得られた結晶をメタノール5 mLとエタノール13mLの混合溶液に懸濁し、室温で 攪拌しながらアンモニアガスを2. 5時間吹き込み、生 じた固体を適取することにより標題化合物を黄白色結晶 (0.58g,80.5%) として得た。

mp. 267-268° C

NMR $(DMSO-d_6):10.15$ (s. 1H). 9. 06 (bs, 1H), 8. 77 (t, 1H), 8. 7 (bs, 2H), 8. 22 (s, 1H), 8. 03 (s, 1H), 7. 74 (s, 1H), 7. 55 (d, 1 H), 7. 3 5 (d, 1 H), 7. 1 5 (s, 1 H), 4. 0 (s, 3 H), 3. 6 3 (q, 2 H), 2. 7 (t. 2H)

(反応3) 6- [4- [4- [4- [N, N-ビス (2-クロロエチル) アミノ] フェニル] プチリルアミ ノ] -1-メチル-2-ピロールカルボキサミド] イン <u>ドール-2-[N-(2-アミジノエチル)]カルポキ</u> サミド塩酸塩

6-(1-メチル-4-ニトロ-2-ピロールカルボキ サミド) インドールー2- [N-(2-アミジノエチ ル)] カルポキサミド塩酸塩 0. 15g (0. 35mm ol)をDMFとメタノールの混合溶媒中、Pd-Cを 用いて接触水素添加を行い、対応するアミノ体を合成し た。触媒を濾別し、濾液の濃縮残渣をDMF5mLに溶 解し、クロラムプシル104mg(0.34mmol, 0. 98eq), HOBt 55mg (0. 41mmo 1, 1. 1 e q) を加え、窒素気流下氷冷し、DCC8 2mg (0. 40mmol, 1. 1eq) を添加後室温 50 <u>[3-(メチルチオ)プロピル]</u>]カルボキサミド

にもどし、6時間攪拌後一晩放置した。翌日生じた固体 を濾別し、濾液を減圧下濃縮し、残渣をシリカゲルカラ ムクロマトにて精製し(塩化メチレン/メタノール20 %で溶出)塩化メチレンで結晶化することにより標題化 合物を淡黄色結晶 (91mg, 38, 2%) として得

60

mp. 158-162° C

NMR (DMSO-d₆) δ : 9. 8 (s, 2H), 9. 02 (bs, 2H), 8. 67 (t, 1H), 8. (d, 1H), 7. 3 (d, 1H), 7. 2 (s, 1 H), 7. 1 (s, 1H) 7. 04 (d, 2H), 6. 96 (s, 1H), 6.67 (d, 2H), 3.84 (s, 3 H), 3. 7 (s, 8 H), 3. 6 (m, 2 H), 2.67 (m, 2H), 2.5 (t, 2H), 2. 25 (t, 2H), 1.8 (m, 2H) IR (KBr) cm⁻¹; 3285, 2961, 163

5, 1519, 1248, 743

【0086】実施例9 (化合物(8)の合成方法)

<u>チル) アミノ] フェニル] プ</u>チリルアミノ] -1-メチ ルー2-ピロールカルボキサミド] インドールー2-<u>[N-[3-(メチルチオ)プロピル]</u>]カルボキサミ ド塩酸塩

(反応1) 6-(4-ホルミルアミノ-1-メチルー2-ピロールカルボキサミド) インドールー2-カルボ ン酸

6-(1-メチル-4-ニトロ-2-ピロールカルポキ サミド) インドールー2-カルボン酸0.35g(1. 30 07mmol) をPd-Cを用いて接触水素添加を行 い、対応するアミノ体へと導いた。これをDMF6mL に溶解し、CDIO. 87g (5.37mmol, 5. 0 e q) /THF 1 5 m L に ぎ酸 0. 2 0 m L (5. 3 mmo1, 5.0eq) を加え、1.5時間攪拌調製し たものを窒素雰囲気下氷冷攪拌しながら滴下し、滴下終 了後室温にもどし4時間攪拌した。減圧下溶媒を留去 し、残渣を塩化メチレンと0.5N水酸化ナトリウム水 溶液で分液し、水層を4N塩酸で酸性にし生じた結晶を 適取することにより標題化合物を茶褐色結晶として0. 40 25g (0.80mmol) 得た。74.3%mp.2

13-215℃

NMR (DMSO-d₆) δ ; 10.06 (s, 1 H), 9.85 (s, 1H), 8.14 (s, 1H), 8. 06 (s, 1H), 7. 53 (d, 1H), 7. 3 3 (d, 1 H), 7. 2 5 (s, 1 H), 7. 0 2 (s, 1H), 7.00 (s, 1H), 3.86 (s, 3 H)

(反応2) 6-(4-ホルミルアミノ-1-メチル-<u>2 - ピロールカルポキサミド) インドールー2 - [N -</u> 61

6-(4-ホルミルアミノ-1-メチル-2-ピロールカルボキサミド)インドールー2ーカルボン酸 0.21 g(0.76mmol)をDMF7mLに溶解し、CDI0.14g(0.86mmol,1.13eq)を加え、窒素雰囲気下室温攪拌した。1.5時間後氷冷し、3-(メチルチオ)プロピルアミン92μL(0.84mmol,1.1eq)を加え、室温にもどし4.5時間攪拌した。減圧下溶媒を留去し残渣をシリカゲルカラムクロマトにて精製し(塩化メチレン/メタノール8%で溶出)、エーテルより結晶化することにより標題化合物 0.23g(0.60mmol,71.9%)を茶白色結晶として得た。

mp. 215-220°C

NMR (DMSO-d₆) $\delta:10.1$ (s, 1H), 9. 8 (s, 1 H), 9. 4 (t, 1 H), 8. 14 (s, 1H), 8. 0 (s, 1H), 7. 5 (d, 1 H), 7. 3 (d, 1 H), 7. 2 5 (s, 1 H), 7. 05 (s, 1H), 7. 0 (s, 1H), 3. 86 (s, 3H), 3. 38 (m, 2H), 2. 53 (m, 2H), 2.06 (s, 3H), 1.8 (m, 2H) (反応3) 6-(4-アミノ-1-メチル-2-ピロ<u>ールカルボキサミド) インドールー2ー [N-[3-</u> **(メチルチオ)プロピル]]カルボキサミド塩酸塩** 6-(4-ホルミル-1-メチル-2-ピロールカルボ キサミド) インドールー2ー [N-[3-(メチルチ オ) プロピル]] カルボキサミド 0. 21g (0.55 mmol)をメタノール7mLに懸濁し、4N塩酸/ジ オキサン 0.6mLを加え、室温で5時間攪拌した。 減圧下溶媒を留去し残渣に塩化メチレンとメタノールを 加え、生じた結晶を濾取することにより標題化合物を褐 30 色結晶として0.15g(0.38mmol,69.1 %) 得た。

(反応4) <u>6-[4-[4-[4-[N, N-ピス</u>(2-クロロエチル) アミノ] フェニル] ブチリルアミノ] -1-メチル-2-ピロールカルボキサミド] インドール-2-[N-[3-(メチルチオ) プロピル]] カルボキサミド塩酸塩

 $6-(4-アミノ-1-メチル-2-ピロールカルボキサミド) インドールー2-[N-[3-(メチルチオ)プロピル]] カルボキサミド塩酸塩0.15g(0.38mmol)をDMF5mLに溶解し、トリエチルアミン53<math>\mu$ L(0.38mmol,10eq)、DMAP(触媒量)、クロラムブシル119mg(0.39mmol,1.0eq)を加え、窒素雰囲気下氷冷攪拌した。DCC96mg(0.47mmol,1.2eq)を加え、窒温にもどし1時間攪拌後一晩放置した。溶媒を留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトにて精製し(塩化メチレン/メタノール 4%で溶出)、エーテルより結晶化することにより標題化合物90mg(0.14mmol,37.0%)を黄色結晶として得た。

mp. 230-233° C

NMR (DMSO-d₆) δ : 9. 8 (s, 2H), 8. 4 (t, 1H), 8. 0 (s, 1H), 7. 5 (d, 1H), 7. 3 (d, 1H), 7. 2 (s, 1H), 7. 04 (d, 2H), 7. 03 (s, 1H), 6. 95 (s, 1H), 6. 67 (d, 2H), 3. 8 4 (s, 3H), 3. 7 (s, 8H), 3. 35 (t, 2H), 2. 5 (m, 4H), 2. 25 (t, 2H), 2. 06 (s, 3H), 1. 84-1. 77 (m, 4H)

62

20 <u>コリル)] カルボキサミド</u>
 6-(1-メチル-4-ニトロピロール-2-カルボキサミド) インドール-2-カルボン酸 0.30g(0.88mmol)、CDI0.17g(1.05mmol, 1.2eq)をDMF7mLに溶解し、窒素雰囲気下室温で攪拌した。1時間後氷冷し4-ピコリルアミン0.10mL(1.0mmol, 1.14eq)を加え、室温にもどし2.5時間攪拌した。減圧下溶媒を留去し、残渣をメタノールでスラッジングすることにより標題化合物 0.33g(0.79mmol,89.6
 30 %)を黄白色結晶として得た。

NMR (DMSO-d₆) δ:10.13 (s, 1 H), 9.07 (t, 1H), 8.5 (d, 1H), 8.2 (s, 1H), 8.0 (s, 1H), 7.73 (s, 1H), 7.57 (d, 1H), 7.37 (d, 1H), 7.33 (d, 2H), 7.16 (s, 1 H), 4.53 (d, 2H), 4.0 (s, 3H) (反応2) 6-[4-[4-[4-[N, N-ピス (2-クロロエチル) アミノ] フェニル] ブチリルアミ ノ] -1-メチル-2-ピロールカルボキサミド] イン ドール-2-[N-(4-ピコリル)] カルボキサミド 塩酸塩

6-(1-メチル-4-ニトロ-2-ピロールカルボキサミド) インドール-2-[N-(4-ピコリル)] カルボキサミド 0.34g(0.81mmol)をPd-Cを触媒に用いて常圧接触水添でアミノ体へと導いた。これをDMF5mLに溶解し、クロラムブシル 0.22g(0.72mmol,0.89eq),HOBt 0.11g(0.81mmol,1.0eq)を加え、窒素雰囲気下氷冷し、DCC 0.16g(0.78mmo501,0.96eq)を加え、室温にもどし一晩放置し

た。減圧下溶媒を留去し、残渣をシリカゲルカラムクロ マトにて精製し(塩化メチレン/メタノール 8%で溶 出)、エーテルより結晶化することにより標題化合物 0. 133g (0. 20mmol, 27. 4%) を淡黄 色結晶として得た。

mp. $>300^{\circ}$ C

NMR (DMSO-d₆) δ : 9. 82 (s, 1H), 9. 8 (s, 1H), 9. 07 (t, 1H), 8. 55 (d, 2H), 8. 03 (s, 1H), 7. 53 (d, 1H), 7. 4 (d, 2H), 7. 33 (d, 1H), 7. 2 (s, 1H), 7. 15 (s, 1H), 7. 05 (d, 2H), 6. 96 (s, 1H), 6. 67 (d, 2 H), 4. 5 5 (s, 2 H), 3. 8 4 (s, 3 H), 3. 7 (s, 8 H), 2. 25 (t, 2 H), 1. 8 (ddd, 2H) IR (KBr) cm⁻¹; 340 5, 3287, 2933, 1648, 1519, 124 6, 827, 742

【0088】実施例11 (化合物(10)の合成方 法)

チル) アミノ] フェニル] プチリルアミノ] -1-メチ ルー2-ピロールカルボキサミド] インドールー2-[N-(3-ピコリル)] カルボキサミド

(反応1) 6-(1-メチル-4-ニトロ-2-ピロ -ルカルポキサミド) インドール-2- [N-(3-ピ コリル)] カルポキサミド

6-(1-メチル-4-ニトロピロール-2-カルボキ サミド) インドールー2-カルボン酸0.20g(0. 56mmol)をDMF5mLに溶解し、CDIO. 1 1g (0.68 mm o l, 1.2 e q) を加え、室温で 30 攪拌した。1時間後氷冷し、3-ピコリルアミン63μ L (0.62mmol, 1.1eq) を加え、室温にも どし11時間攪拌した。溶媒を留去後残渣をメタノール でスラッジングすることにより、標題化合物を黄白色結 晶(0.21g,89.6%)として得た。

mp. $> 270^{\circ}$ C

NMR (DMSO-d₆) δ : 10. 1 (s, 1H), 9. 0 (t, 1H), 8. 6 (s, 1H), 8. 47 (d, 1H), 8. 2 (s, 1H), 8. 0 (s, 1 H), 7. 7 (t, 1H), 7. 7 (s, 1H) 7. 5 6 (d, 1 H), 7. 3 6 (d, 1 H), 7. 3 5 (d, 1H), 7. 13 (s, 1H), 4. 53 (d, 2H), 4.0 (s, 3H)

(反応2) 6-[4-[4-[4-[N, N-ビス (2-クロロエチル) アミノ] フェニル] プチリルアミ <u>ノ] -1-メチル-2-ピロールカルポキサミド] イン</u> <u>ドール-2-[N-(3-ピコリル)]カルポキサミド</u> 6-(1-メチル-4-ニトロ-2-ピロールカルポキ サミド) インドールー2ー[N-(3-ピコリル)] カ ルポキサミド 0. 36g (0. 86mmol) からPd 50 64

- Cを触媒に用いて常圧接触水添で相応するアミノ体を 合成した。このアミノ体をDMF15mLに溶解し、ク ロラムプシル0. 26g (0.85mmol, 1.0e q), HOBt 0. 13g (0. 96mmol, 1. 1 e q) を加え、窒素気流下氷冷し、DCC 0.20g (0.97mmol, 1.1eg) を加え、室温にもど し5時間攪拌後一晩放置した。生じている固体を濾別 後、濾液を減圧下濃縮し、残渣をシリカゲルカラムクロ マトで精製した(塩化メチレン/メタノール4-8 10%)。溶出フラクションを濃縮し残渣をメタノールでス ラッジングしたところ標題化合物が白色結晶(0.17 g, 29.0%) として得られた。

mp. 270-280 (dec.)

NMR (DMSO-d₆) δ : 9. 8 (s, 1H), 9. 79 (s, 1H), 9. 0 (t, 1H), 8. 57 (s, 1H), 8. 47 (d, 1H), 8. 0 (s, 1 H), 7. 74 (d, 1H), 7. 5 (d, 1H), 7. 37 (t, 1H), 7. 3 (d, 1H), 7. 2 (s, 1H), 7. 1 (s, 1H), 7. 04 (d, 2 6-[4-[4-[4-[N, N-ピス (2-クロロエ 20 H), 6.95 (s, 1H), 6.67 (d, 2H), 4. 52 (d, 2H), 3. 84 (s, 3H), 3. 7 (s, 8H), 2. 24 (t, 2H), 1. 82 (m, 2 H)

> IR (KBr) cm⁻¹; 3 2 9 3, 2 9 3 2, 1 6 5 6, 1520, 1434, 1250, 826

【0089】実施例12 (化合物(11)の合成方法 3-[6-[4-[4-[4-[N, N-ピス (2-ク ロロエチルアミノ] フェニル] ブチリルアミノ] -1-メチルー2ーピロールカルボキサミド] インドールー2 −カルボキシアミノメチル] −1−メチルピリジニウム クロライド

6- [4- [4- [4- [N, N-ピス (2-クロロエ チル) アミノ] フェニル] プチリルアミノ] -1-メチ ルー2-ピロールカルボキサミド] インドールー2-[N-(3-l2)] [N-(3-l2)] [N-(3-l2)](0. 15mmol) をTHF2mLとDMF3mLの 混合溶媒に溶解し、ヨードメタン50μL(0.80m mo1, 5. 4 e q) を加え、室温で7時間攪拌した。 減圧下溶媒を留去し、残渣をメタノール70mLに溶解 しイオン交換カラム(Dowex 1×8)を通した。 溶出フラクションを濃縮し、IPAにて結晶化すること により標題化合物44mgを, また濾液から2次晶51 mgをそれぞれ淡黄白色結晶 (95mg, 87. 4%) として得た。

NMR (DMSO-d⁶) δ : 9.83 (s, 1H), 9. 82 (s, 1H), 9. 3 (t, 1H), 9. 03 (s, 1H), 8. 9 (d, 1H), 8. 53 (d, 1 H), 8. 1 (dd, 1H), 8. 05 (s, 1H), 7. 53 (d, 1 H), 7. 3 (d, 1 H), 7. 2 (s, 1H), 7. 16 (s, 1H), 7. 04 (d,

65

2 H), 6. 9 7 (s, 1 H), 6. 6 7 (d, 2 H), 4. 6 7 (d, 2 H), 4. 3 7 (s, 3 H), 3. 8 4 (s, 3 H), 3. 7 (s, 8 H), 2. 2 5 (t, 2 H), 1. 8 (m, 2 H)

KBr (cm⁻¹); 3263, 2957, 1649, 1 519, 1244, 741

【0090】実施例13 (中間体(b)の合成方法) 6-ニトロインドール-2-[N-[3-(N, N-ジ メチルアミノ)プロピル]]カルポキサミド

6 - 二トロインドールー 2 - カルボン酸 0. 2 1 g (1. 0 mm o 1) を THF 5 mL に 溶解し、 窒素気流 下水冷し、 CD I 0. 1 8 g (1. 1 mm o 1, 1. 1 e q) を加え、 室温にもどし攪拌した。 2. 5 時間後、 再び水冷し、 N, N - ジメチルー 1、 3 - プロパンジアミン 0. 1 3 mL (1. 0 4 mm o 1, 1. 0 e q) を 滴下し、 室温に戻し 2 時間攪拌した。 溶媒を 留去し、 残 査を 塩化メチレンー 水で分液した。 硫酸ナトリウム 乾燥、 減圧下 濃縮操作を 行った後、 得られた 残渣を エーテルでスラッジングすることで 標題化合物を 黄白色結晶 (0. 2 4 g, 8 3 %) として 得た。

mp. 168-169° C

NMR (CDC 1₃) δ:11.0 (bs, 1H), 9.31 (bs, 1H), 848 (s, 1H), 8.01 (d, 1H), 7.71 (d, 1H), 6.77 (s, 1H), 3.72 (q, 2H), 2.61 (t, 2H), 2.40 (s, 6H), 1.86 (m, 2H) [0091] 実施例14 (化合物 (12) の合成方法)

 $\frac{6 - [4 - [1 - メチル-4 - [4 - [4 - [N, N - UZ]]] - [4 - [N]]]}{UZ} = \frac{(2 - DDDI + M)}{UZ} = \frac{(2 -$

(反応1) <u>1-メチル-4-(1-メチル-4-二ト</u> ロピロール-2-カルボキサミド) ピロール-2-カル ボン酸エチル

1 - メチル-4 - 二トロピロール-2 - カルボン酸エチル (2.02mmol) からPd-Cを触媒に用いて常圧接触水添で相応するアミノ体を合成した。この4-ア 40ミノ-1-メチルーピロール-2-カルボン酸エチルをDMF6mLに溶解し1-メチル-4-二トロピロール-2-カルボン酸0.34g(2.0mmol,1.0eq), HOBt0.30g(2.22mmol,1.1eq)を加え、窒素気流下氷冷し、DCC0.46g(2.23mmol,1.1eq)を加え室温にもどし2.5時間攪拌した。生じている固体を適別した後、適液を減圧下濃縮し、残渣をメタノールでスラッジングすることにより標題化合物を淡黄白色結晶(0.49g,76.5%)として得た。50

mp. 231-232℃

NMR (DMSO-d₆) δ : 10. 25 (s, 1H), 8. 2 (s, 1H), 7. 56 (s, 1H), 7. 43 (s, 1H), 6. 9 (s, 1H), 4. 2 (q, 2H), 3. 95 (s, 3H), 3. 85 (s, 3H), 1. 28 (t, 3H)

66

(反応 2) <u>4-(1-メチル-4-ニトロピロール-2-カルボキサミド)-1-メチルピロール-2-カル</u>ボン酸

4 - (1 - メチルー4 - 二トロピロールー2 - カルボキサミド) - 1 - メチルピロールー2 - カルボン酸エチル0.49g(1.53mmol)をエタノール20mLに懸濁し、1.25N水酸化ナトリウム水溶液20mLを加え、100℃オイルバス中1時間加熱還流した。減圧下エタノールを留去した後、4N塩酸にて酸性にし、生じた結晶を適取することにより標題化合物を黄白色結晶(0.39g,87.2%)として得た。

mp. 246. 8-248°C

NMR (DMSO-d₆) δ : 10. 23 (s, 1 20 H), 8. 17 (s, 1H), 7. 56 (s, 1H), 7. 4 (s, 1H), 6. 83 (s, 1H), 3. 96 (s, 3H), 3. 84 (s, 3H)

(反応3) <u>6-[4-(1-メチル-4-ニトロピロール-2-カルボキサミド)-1-メチルピロール-2-カルボキサミド]インドール-2-[N-[3-(ジメチルアミノ)プロピル]]カルボキサミド</u>

6-ニトロインドール-2-[N-[3-(ジメチルア ミノ)プロピル]]カルボキサミド0.10g(0.3 4mmo1) をメタノール6mLに溶解し、Pd-Cを 触媒として接触水素添加を行い、対応するアミノ体を合 成した。触媒を濾別後、減圧下濃縮し、残渣をDMF4 mLに溶解し、4-(1-メチル-4-ニトロピロール -2-カルボキサミド)-1-メチルピロール-2-カ ルボン酸 0. 10g (0. 34 mm o l, 1. 0e q), HOB t 57 mg (0. 42 mm o l, 1. 2 e q)を加え、窒素気流下氷冷攪拌した。DCC77mg (0.37mmol, 1.1eq) を添加後氷浴をはず し、5時間攪拌後一晩放置した。翌日, 生じた固体を濾 別し、濃縮後シリカゲルカラムクロマトにて精製し(塩 化メチレン/メタノール16%で溶出) エーテルより結 晶化することにより標題化合物を黄色結晶(0.11 g, 60.5%) として得た。

mp. 167-171° C

NMR (DMSO-d₆) δ : 10. 3 (s, 1H), 10. 1 (s, 1H), 8. 2 (s, 1H), 7. 63 (d, 1H,), 7. 61 (s, 1H), 7. 5 (d, 1H), 7. 3 (s, 1H), 7. 2 (s, 1H), 6. 8 (s, 1H), 6. 6 (s, 1H), 4. 0 (s, 3H), 3. 9 (s, 3H), 3. 5 (m, 2 50 H), 2. 6 (t, 2H), 2. 5 (s, 6H), 1.

9 (m, 2H)

6-[4-[1-メチル-4-[4-[4 (反応4) - [N, N-ビス (2-クロロエチル) アミノ] フェニ ル] ブチリルアミノ] ピロールー2ーカルボキサミド] <u>-1-メチルピロール-2-カルボキサミド] インドー</u> N-2-[N-[3-(N, N-ジメチルアミノ) プロピル]]カルボキサミド

6-[4-(1-メチル-4-ニトロピロール-2-カ ルポキサミド) -1-メチルピロール-2-カルボキサ ミド] インドールー 2-[N-[3-(N,N-ジメチ 10]]と少量塩化メチレンでスラッジングすることにより標題 ルアミノ) プロピル]] カルボキサミド 0. 10g (0.19mmol) をメタノール中Pd-Cを用いて 接触水素添加を行い、対応するアミノ体を合成した。触 媒をろ過後、濃縮残渣をDMF3mLに溶解し、クロラ ムプシル59mg (0. 19mmol, 1. 0eq), HOBt 29mg (0. 21mmol, 1. 1eq) & 加え、窒素気流下氷冷攪拌し、DCC43mg (0.2 1mmol, 1. 1eq) を加え、氷浴をはずし4. 5 時間攪拌後、一夜放置した。翌日生じた固体を濾別し、 域圧下濃縮し、残渣をシリカゲルカラムクロマトにて精 20 法) 製し(塩化メチレン/メタノール16%で溶出)、塩化 メチレンに溶解し、0.5N水酸化ナトリウム水溶液に て洗浄後乾燥, 濃縮, エーテルより結晶化 (17mg, 24.6%) して表題化合物を得た。

mp. 200-205 (dec.)

NMR (DMSO-d₆) $\delta:10.0$ (s, 1H), 9. 9 (s, 1 H), 9. 8 (s, 1 H), 7. 6 (d, 1H), 7. 45 (d, 1H), 7. 3 (s, 1 H), 7. 16 (s, 1H), 7. 15 (s, 1H), 7. 04 (d, 2H), 6. 9 (s, 1H), 6. 8 (s, 1H), 6. 67 (d, 2H), 6. 54 (s, 1 H), 3. 87 (s, 3 H), 3. 84 (s, 3 H), 3. 7 (s, 8H), 3. 2 (m, 2H), 2. 3 (m, 2 H), 2. 2 5 (m, 2 H), 1. 8 (m, 4H), 1.7 (m, 2H)

IR (KBr) cm⁻¹; 3297, 2945, 165 5, 1520, 1248, 818

【0092】実施例15 (中間体(c)の合成方法) 6-(1-メチル-4-ニトロピロール-2-カルポキ サミド) インドールー-2- [N-[3-(N, N-ジ メチルアミノ) プロピル]] カルポキサミド

6-ニトロインドール-2- [N-[3-(N, N-ジ メチルアミノ) プロビル]] カルポキサミドからPd-Cを触媒に用いて常圧接触水添して得た6-アミノイン ドール-2-[N-[3-(N, N-ジメチルアミノ) プロピル]] カルポキサミド (1. 72mmol) のD MF5mL溶液にHOBt0.26g(1.92mmo 1, 1. 1 e q)、1-メチル-4-ニトロ-2-ピロ ールカルポン酸 0.29g(1.70mmol, 1.0 eq)を加え、窒素気流下、氷冷下攪拌した。EDCI 50

0.36g(1.88mmol, 1.1eq)を塩化メ チレン3mLとDMF12mLの混合溶媒に溶解し滴下 した。氷浴をはずし2時間攪拌、一晩放置した。翌日反 応をチェックしたところ、原料が残っていたのでEDC IO. 36mmol (1.88mmol, 1.1eq) を追加し更に6時間攪拌、一晩放置した。反応終了を確 認後、減圧下溶媒を留去し、残渣に酢酸エチルと水を加 え分液した。酢酸エチル層をあわせ、硫酸ナトリウム (無水) 乾燥後、溶媒を留去し得られた残渣をエーテル 化合物を黄色結晶(0.64g)として得た。

mp. 230℃以上

NMR (CDC13) δ : 11. 63 (s, 1H), 9. 9 (bs, 1H), 8. 66 (t, 1H), 8. 2 3 (s, 1 H), 7. 5 5 (d, 1 H), 7. 3 4 (d, 1H), 7. 1 (s, 1H), 3. 98 (s, 3 H), 3. 36 (q, 2H), 3. 11 (t, 2H), 2. 77 (s, 6H), 1. 92 (m, 2H)

【0093】実施例16 (化合物(13)の合成方

6-[4-[4-[4-[N, N-ピス (2-クロロエ <u>チル)アミノ] フェニル] プチリルアミノ] -1-メチ</u> ルー2-ピロールカルボキサミド] インドールー2-[N-[3-(N, N-ジメチルアミノ)プロピル]] カルポキサミド

6-(1-メチル-4-ニトロピロール-2-カルボキ サミド) インドールー-2-[N-[3-(N, N-ジ メチルアミノ) プロピル]] カルポキサミドからPd-Cを触媒に用いて常圧接触水添して得た6-(4-アミ 30 ノー1-メチルー2-ピロールカルボキサミド) インド ール-2- [N-[3-(N, N-ジメチルアミノ)プ ロピル]] カルポキサミド(0.73mmol)を塩化 メチレン5mLに溶解し、HOBt 0. 11g (0.8 1 mm o l, 1. 1 e q)、クロラムプシル 0. 2 2 g (0. 72mmol, 0. 99eq) を加え、塩化メチ レン5mLとDMF2mLを加えた後、窒素気流下、氷 冷下攪拌した。DCC0. 16g(0.78mmol, 1. 1 e q) を加えた後氷浴をはずし、1. 5時間攪拌 後、一晩放置した。生じている固体を濾別し、濾液を減 圧下濃縮することによって得られた残渣を、炭酸水素ナ トリウム飽和水溶液と塩化メチレンで分液し、有機層を 硫酸ナトリウム(無水)乾燥後濃縮した。得られた残渣 をシリカゲルカラムクロマトにて精製し(塩化メチレン /メタノール20%で溶出)、濃縮、エーテルより結晶 化することで、標題化合物をクリーム色結晶(0.30 g, 62.3%) として得た。

mp. 150℃から分解

NMR (DMSO- d_6) $\delta:9.8$ (s, 2H), 8. 44 (t, 1H), 8. 0 (s, 1H), 7. 5 (d, 1H), 7. 3 (d, 1H), 7. 2 (s, 1

H), 7. 04 (d, 2H), 7. 02 (s, 1H), 6. 95 (s, 1H), 6. 67 (d, 2H), 3. 8 4 (s, 3H), 3. 7 (s, 8H), 3. 39-3. 28 (m, 4H), 2. 37 (t, 2H), 2. 25 (t, 2H), 2. 22 (s, 6H), 1. 82 (m, 2H), 1. 7 (m, 2H)

IR (KBr) cm⁻¹; 3 2 8 6, 2 9 4 8, 1 6 4 4, 1 5 2 0, 1 4 0 4, 1 2 4 7

【0094】実施例17 (中間体(d)の合成方法) 6-(6-ニトロインドール-2-カルボキサミド)イ ンドール-2-[N-[3-(N, N-ジメチルアミ ノ)プロピル]]カルボキサミド

6-二トロインドールー2- [N-[3-(N, N-ジメチルアミノ)プロピル]]カルボキサミド0.21g (0.72mmol)をDMF4mLとメタノール5mLに溶解し、Pd-C0.10gを加え、接触水素添加を行い対応するアミノ体へと導いた。これをDMFに溶解し6-二トロインドールー2ーカルボン酸0.15g (0.73mmol,1.0eq),HOBt0.11g (0.81mmol,1.1eq)を加え、, 氷冷窒 20素気流下DCC0.16g (0.78mmol,1.1eq)を加え、, 20素気流下DCC0.16g (0.78mmol,1.1eq)を加え、室温にもどし1時間攪拌後一夜放置した。反応終了を確認後、生じた固体を識別し濾液を減圧下濃縮し残渣をメタノールでスラッジングすることにより標題化合物0.29g (0.51mmol,71.2%)を黄色結晶として得た。

mp. 167. 5-170°C

NMR (DMSO-d₆) δ : 10. 5 (s, 1H) 8. 53 (t, 1H) 8. 4 (s, 1H) 8. 1 (s, 1H) 7. 95-7. 9 (m, 2H) 7. 8 (d, 1H) 7. 63 (s, 1H) 7. 6 (d, 1H) 7. 5 (d, 1H) 7. 45 (d, 1H) 7. 3 (t, 1H) 7. 26 (t, 1H) 7. 1 (s, 1H) 3. 3 (m, 2H) 2. 6 (m, 2H) 2. 4 (s, 6H) 1. 8 (m, 2H)

【0095】実施例18 (化合物(14)の合成方法)

6- [6- [4- [4- [N, N-ピス (2-クロロエチル) アミノ] フェニル] プチリルアミノ] インドール-2-カルボキサミド] インドール-2- [N- [3- 40 (N, N-ジメチルアミノ) プロピル]] カルボキサミド

6-(6-二トロインドール-2-カルボキサミド) インドール-2-[N-[3-(N, N-ジメチルアミノ)プロピル]] カルボキサミドHOBt塩0.19g(0.42mmol)をPd-Cを用いて接触水素添加を行い対応するアミノ体へと導いた。これをDMFに溶解しクロラムプシル0.14g(0.46mmol, 1.1eq), HOBt0.06g(0.44mmol, 1.06eq)を加え、窒素気流下氷冷し、DCC 50

70

0.09g(0.44mmol, 1.06eq)を加え、室温にもどした。7時間攪拌後一夜放置し、反応終了確認後生じていた固体を濾別し、減圧下濾液を濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトにて精製し(CH2Cl2/メタノール24%で溶出),エーテルより結晶化することにより標題化合物のHOBt塩177mgを得た。このうち109mgを4N塩酸/ジオキサンで2回共沸し、塩化メチレンーIPAより結晶化することにより標題化合物81mg(0.11mmol)をクリーム色結晶として得た。

mp. 171-175℃

NMR (DMSO-d₆) δ : 10. 1 (s, 1 H), 10. 05 (bs, 1 H), 9. 9 (s, 1 H), 8. 66 (t, 1 H), 8. 1 (s, 1 H), 8. 04 (s, 1 H), 7. 57 (d, 1 H), 7. 54 (d, 1 H), 7. 15 (d, 2 H), 3. 7 (s, 8 H), 3

IR (KBr) cm⁻¹; 3247, 2961, 2676, 1636, 1545, 1245, 830元素分析(計算值+1.5HCl+1.5H₂O) C: 56.51, H: 6.09, N: 12.47, Cl: 15.78, (分析値) C: 56.28, H: 5.74, N: 12.63, Cl: 15.86

【0096】実施例19 (化合物(15)の合成方法)

6-(6-ホルミルアミノインドール-2-カルボキサミド) インドール-2-[N-[3-(N, N-ジメチ 30 ルアミノ) プロピル]] カルボキサミド

mp. 258-262°C

NMR (DMSO-d₆) δ : 10. 2 (s, 1H) 10. 1 (s, 1H) 8. 45 (t, 1H) 8. 3 (s, 1H) 8. 07 (s, 1H) 8. 02 (s, 1H) 7. 6 (d, 1H) 7. 56 (d, 1H) 7. 43 (d, 1

H) 7. 4 (s, 1H) 7. 1 (d, 1H) 7. 05 (s, 1H) 2. 4 (m, 2H) 2. 25 (s, 6H) 1. 7 (m, 2H)

IR (KBr) cm⁻¹; 3315, 2866, 167 2, 1646, 1532, 1259, 815

元素分析(計算值+1.2H2O)C:61.58, H: 6. 12, N: 17. 95, (分析値) C: 61. 68, H: 5. 98, N: 17. 56

【0097】実施例20 (中間体 (e) の合成方法) 1-メチル-4-(6-ニトロインドール-2-カルボ 10 6 (s, 1 H), 7. 3 1 (s, 1 H), 6. 7 (s, <u>キサミド) ピロールー2ー [N-[3-(N, N-ジメ</u> <u>チルアミノ)プロピル</u>]]カルボキサミド

1-メチル-4-ニトロピロール-2-(反応1) [N-[3-(N, N-ジメチルアミノ) プロピル]] カルボキサミド

1-メチル-4-ニトロピロール-2-カルボン酸0. 50g(2.94mmol)とチオニルクロライドより 調製した1-メチル-4-ピロール-2-カルボニルク ロライドを塩化メチレン20mLに溶解し(溶け残りあ り)、窒素気流下氷冷攪拌しながら、N, N-ジメチル 20 カルボキサミド -1, 3-プロパンジアミン0. 35mL (2.80m) mol, 0.95eg)を滴下した。氷浴をはずし、1 hr 攪拌後、溶媒を減圧下留去し、残渣を塩化メチレン と0.1N水酸化ナトリウム水溶液で分液した。有機層 を硫酸ナトリウム乾燥後濃縮し、標題化合物を白色結晶 (0.37g,52%) として得た。

mp. 127. 0-128. 0°

NMR (CDCl₃) δ : 8. 61 (bs, 1H), 7. 52 (s, 1H), 6. 93 (s, 1H), 4. 0 (s, 3H), 3. 48 (ddd, 2H), 2. 52 (t, 2H), 2. 33 (s, 6H), 1. 74 (dd d, 2H)

元素分析(計算値) C:51.96, H:7.13, N: 22. 12, (分析値) C: 51. 86, H: 7. 07, N: 22. 33

(反応2) 1-メチル-4-(6-ニトロインドール <u>-2-カルポキサミド) ピロール-2- [N-[3-</u> (N, N-ジメチルアミノ) プロビル]] カルポキサミ ド

1-メチル-4-ニトロピロール-2- [N-[3-(N, N-ジメチルアミノ) プロピル]] カルポキサミ ドO. 17g (O. 67mmol) をPd-Cを用い接 触水素添加を行い対応するアミノ体へと導いた。これを DMF4mLに溶解し、HOBt0. 10g(0.74 mmol, 1. 1eq)、6-ニトロインドール-2-カルポン酸 0. 14g (0. 68mmol, 1. 0e q)を加え、窒素気流下氷冷した。そこにEDCIO. 14g (0. 73mmol, 1. 1eq) ODMF5m L懸濁液を滴下し、室温に戻して4時間攪拌した。溶媒 を滅圧下留去し残渣を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液と 50 7.1 (d, 1H), 7.06 (d, 2H), 6.8

72

塩化メチレンで分液し、さらに水層を酢酸エチルで3度 抽出し、有機層を合わせ、硫酸ナトリウム(無水)乾 燥、濃縮により得られた残渣をエーテルより結晶化する ことにより、標題化合物を黄色結晶(0.14g,5 0.7%) として得た。

mp. 130-134° C

NMR (CDC1₃+DMSO-d₆) δ : 9. 8 (s, 1H), 8. 47 (s, 1H), 7. 987 (d, 1 H), 7. 9 (t, 1H), 7. 7 (d, 1H) 7. 3 1 H), 3. 9 5 (s, 3 H), 3. 4 5 (q, 2 H), 2. 48 (t, 2H), 2. 32 (s, 6H), 1. 75 (m, 2H)

【0098】実施例21 (化合物(16)の合成方

1-メチル-4-[6-[4-[4-[N, N-ビス (2-クロロエチル) アミノ] フェニル] プチリルアミ <u>ノ</u>] インドールー2ーカルポキサミド] ピロールー2ー [N-[3-(N, N-ジメチルアミノ) プロピル]]

1-メチル-4-(6-ニトロインドール-2-カルボ キサミド) ピロール-2-[N-[3-(N, N-ジメ チルアミノ) プロピル)] カルボキサミドからPd-C を用いて常圧接触水添し1-メチル-4-(6-アミノ インドールー2-カルポキサミド) ピロールー2- [N - [3-(N, N-ジメチルアミノ)プロピル)]カル ポキサミド (0.34mmol) を得た。これを塩化メ チレン2mLとDMF2mLの混合溶媒に溶解し、クロ ラムプシル0. 10g(0.33mmol, 0.97e 30 q), HOBt 50mg (0. 37mmol, 1. 1e q)を加え、窒素気流下氷冷下攪拌した。そこに、DC C77mg (0. 37mmol, 1. 1eq) &DMF 2mLに溶解して滴下し、室温に戻し攪拌を続けた。2 1. 5時間後、生じている結晶を濾別し、濾液を減圧下 濃縮した。残渣に塩化メチレンと炭酸ナトリウム飽和水 溶液を加え分液し、有機層を硫酸ナトリウム(無水)乾 燥後、濃縮した。残渣に酢酸エチルを加え、生じた結晶 を適別し、適液をシリカゲルカラムクロマトにて精製 (塩化メチレン/メタノール20%で溶出)した。溶出 フラクションの濃縮残渣をTLCプレートで精製(クロ ロホルム/メタノール/アンモニア水=7/3/0. 5) し、エーテル・アセトンより結晶化することにより 標題化合物を黄白色結晶(48mg, 21.8%)とし て得た。

mp. 220° C (dec.)

NMR (DMSO-d₆) δ : 11. 5 (s, 1H), 10. 2 (s, 1H), 9. 86 (s, 1H), 8. 1 6 (t, 1H), 8. 0 (s, 1H), 7. 5 (d, 1 H), 7. 26 (s, 1H), 7. 2 (s, 1H),

(s, 1 H), 6. 7 (d, 2 H), 3. 8 (s, 3 H), 3. 7 (s, 8 H), 3. 2 (q, 2 H), 2. 5 ((m, 2 H), 2. 4 3 (m, 2 H), 2. 3 2 (m, 2 H), 2. 2 8 (s, 6 H), 1. 8 5 (m, 2 H), 1. 6 6 (m, 2 H)

IR (KBr) cm⁻¹; 3286, 2948, 163 2, 1519, 1440, 1252

【0099】実施例22 (化合物(17)の合成方法)

1-メチル-4-[6-[4-(N, N-ジメチルアミ 10 / プチリルアミノ] インドール-2-カルボキサミド] ピロール-2-[N-[3-(N, N-ジメチルアミノ) プロピル]] カルボキサミド

1-メチル-4-(6-ニトロインドール-2-カルボ キサミド) ピロールー2 - [N-[3-(N, N-ジメ チルアミノ) プロピル]] カルボキサミド(0.51m mol)をPd-Cを用い接触水素添加を行い対応する アミノ体へと導いた。これをDMF3mLに溶解し、ト リエチルアミン0.07mL(0.50mmol, 1. 0 e q) を加え、窒素気流下氷冷攪拌した。4-(N. N-ジメチルアミノ) プチリルクロライド(0.60m mol, 1. 17eq) の塩化メチレン5mL溶液を滴 下し、室温に戻し一晩放置した。溶媒を減圧下留去し、 残渣を炭酸ナトリウム飽和水溶液と酢酸エチルで分液 し、さらに水層を4N水酸化ナトリウム水溶液で強アル カリ性にした後酢酸エチルで抽出した。硫酸ナトリウム (無水)乾燥、濃縮によって得られた残渣をシリカゲル カラムクロマトにて精製し(塩化メチレン/メタノール /アンモニア水=4/1/0.1-3/7/0.1で溶 出)濃縮。エーテルで結晶化することにより標題化合物 30 を黄褐色結晶 (80mg, 31.6%) として得た。 mp. 200. 8-202. 8℃

NMR (CDCl₃) δ:10.06 (s, 1H), 9.74 (bs, 1H), 8.4 (s, 1H), 8.0 8 (s, 1H), 7.58 (bs, 1H), 7.5 (d, 1H), 7.2 (s, 1H), 6.97 (s, 1H), 6.9 (d, 1H), 6.56 (s, 1H), 3.9 (s, 3H), 3.48 (q, 2H), 2.53 (t, 2H), 2.46-2.4 (m, 4H), 1.8 8 (m, 2H), 1.68 (m, 2H) IR (KBr) cm⁻¹; 3285, 2946, 163

IR (KBr) cm⁻¹; 3285, 2946, 163 6, 1542, 1440, 1401, 1255

【0100】実施例23 (中間体(f)の合成方法) 1-メチル-4-(6-ニトロインド-ル-2-カルボ キサミド)ピロール-2-カルボン酸エチル

1-メチルー4-ニトロピロールー2-カルボン酸エチルからPd-Cを用いて常圧接触水添を行い4-アミノー1-メチルピロールー2-カルボン酸エチル(5.05mmol)を得た、これをDMF40mLに溶解し、6-ニトロインドールー2-カルボン酸 1-04g

74

(5.04mmol, 1.0eq), HOBt0.77g(5.7mmol, 1.13eq)を加え、窒素気流化下氷冷下攪拌した。DCC1.14g(5.7eq, 1.1eq)を加え、室温にもどし5時間攪拌した。生じた結晶を濾別し、濾液を減圧下濃縮し、残渣に少量のメタノールと塩化メチレンを加え、溶け残る固体を濾取することにより標題化合物を黄色結晶(1.41g,78.5%)として得た。

NMR (DMSO-d₆) δ:10.6 (s,1H),8.37 (s,1H),7.93 (d,1H,J=8.8),7.52 (s,1H),7.44 (s,1H),7.0 (s,1H),4.23 (q,2H,J=7.3),3.89 (s,3H),1.3 (t,3H,J=7.3) [0101] 実施例24 (化合物 (18) の合成方

<u>1-メチル-4-(6-ホルミルアミノ-2-インド-</u>ルカルボキサミド) ピロール-2-(N-ピペリジノエ

チル) カルボキサミド② (反応1)1-メチル-4-(6-ニトロインドールー2ーカルボン酸ー2ーカルボキサミド) ピロールー2ーカルボン酸ー・スチルー4ー(6-ニトロインドールー2ーカルボキサミド) ピロールー2ーカルボン酸エチル0.8g(2.25mmol)をエタノール30mLと1.25N水酸化ナトリウム水溶液の混合溶液中で1時間加熱環流させた。4N塩酸で酸性にし、生じた固体を適取して目的物0.7g(95%)を得た。

mp. 247-249℃

NMR (DMSO-d₆) δ:10.6 (1H, s), 8.36 (1H, s), 7.9-7.85 (2H, m), 7.49 (1H, s), 7.45 (1H, s), 6.95 (1H, s), 3.88 (3H, s)

(反応2) <u>1-メチル-4-(6-二トロ-2-インドールカルボキサミド)ピロール-2-(N-ピペリジ</u>ノエチル)カルボキサミド

1 - メチル-4 - (6 - 二トロインドール-2 - カルボキサミド)ピロール-2 - カルボン酸 0.35g(1.06mmol)をDMF5mLに溶解し、CDI0.21g(1.30mmol,12eq)を加え、室温で1時間攪拌した後、1 - (2-アミノエチル)ピペリジン0.18mL(1.26mmol,1.2eq)を滴下し、さらに攪拌をつづけた。7.5時間後攪拌を止め、そのまま一晩放置した。翌日減圧下溶媒を留去し、残渣をシリカゲルカラムで精製し(塩化メチレン/メタノール12-16%で溶出)エーテルより結晶化することにより、標題化合物をだいだい色結晶(0.3g,64.5%)として得た。

mp. 137-139℃

 $5 \, \text{mmo l}$)を得た、これをDMF $4 \, 0 \, \text{mL}$ に溶解し、 NMR (DMSO-d₆) δ : $1 \, 0$. 7 (s, $1 \, \text{H}$), $6 \, - \text{L}$ トロインドールー $2 \, - \text{D}$ ルボン酸 1. $0 \, 4 \, \text{g}$ $50 \, 8$. 4 (s, $1 \, \text{H}$), 8. $2 \, 5$ (b s, $1 \, \text{H}$), 7. 9

3 (d, 1H, J=8. 8), 7. 9 (d, 1H, J=8. 8), 7. 5 (s, 1 H), 7. 3 6 (s, 1 H), 6. 96 (s, 1H), 3. 86 (s, 3H), 3. 4 (m, 2H), 2. 9 (bs, 4H), 1. 67 (m, 4H), 1.5 (bs, 2H)

(反応3) 1-メチル-4-(6-ホルミルアミノー 2-インドールカルボキサミド) ピロール-2- (N-ピペリジノエチル) カルボキサミド

1-メチル-4-(6-ニトロインドール-2-カルボ キサミド) ピロールー2- [N-(2-ピペリジノエチ ル)]カルポキサミド 0.10g(0.23mmol) をDMF2mLとメタノール2mLの混合溶媒に溶解し Pd-C0.05gを加え、室温で接触水素添加を行っ た。反応終了後、触媒を濾別し濾液を濃縮してDMF4 mLに溶解し、窒素気流下-45℃まで冷却した。この 溶液にCDIO. 19g (1. 17mmol, 5. 0e q) をTHF4mLに溶解し、室温でぎ酸43μL (1.14mmol, 5.0eq)を添加し1時間攪拌 した溶液を滴下し、室温にもどし5.5時間攪拌後、一 夜放置した。翌日減圧下溶媒を留去し、残渣をシリカゲ 20 ルカラムにて精製し(塩化メチレン/メタノール15% で溶出) エーテルで結晶化することにより標題化合物を 黄土色結晶 (54mg, 53.8%) として得た。

NMR (DMSO-d₆) δ : 10. 23 (s, 1 H), 10. 18 (s, 1H), 8. 27 (s, 1 H), 8. 0 (s, 1 H), 7. 95 (t, 1 H); 7. 56 (d, 1H), 7. 23 (s, 1H), 7. 1 (d, 1H), 6.83 (s. 1H), 3.83 (s, 1 H), 2...5 - 2...44 (m, 6 H), 1...51(m, 4H), 1.4 (m, 2H)

IR (KBr) cm⁻¹: 3265, 2939, 163 1, 1589, 1439, 1402, 1257, 828 【0102】実施例25 (化合物(19)の合成方 法)

4-[6-[4-[4-[N, N-ビス(2-クロロエ チル) アミノ] フェニル] プチリルアミノ] インドール **−2−カルボキサミド]−1−メチルピロール−2− (N-ピペリジノエチル) カルボキサミド**

(反応1) 4-(6-ニトロインドール-2-カルボ キサミド) -1-メチルピロール-2- (N-ピペリジ 40 ノエチル) カルポキサミド

4-(6-ニトロインドール-2-カルポキサミド)-1-メチルピロール-2-カルボン酸0.35g(1. 06mmol)をDMF5mLに溶解し、CDIO. 2 1g(1.30mmol,12eq)を加え、室温で1 時間攪拌した後、1-(2-アミノエチル) ピペリジン 0.18mL (1.26mmol, 1.2eq) を滴下 し、さらに攪拌をつづけた。7.5時間後攪拌を止め、 そのまま一晩放置した。翌日減圧下溶媒を留去し、残渣 をシリカゲルカラムで精製し(塩化メチレン/メタノー 50 2-カルボキサミド]-1-メチルピロールー<math>2-[N]

76

ル12-16%で溶出) エーテルより結晶化することに より、標題化合物をだいだい色結晶(0.30g,6 4. 5%) として得た。

mp. 137-139℃

NMR (DMSO-d₆) $\delta:10.7$ (s, 1H), 8. 4 (s, 1H), 8. 25 (bs, 1H), 7. 9 3 (d, 1H, J=8.8), 7.9 (d, 1H, J=8. 8), 7. 5 (s, 1 H), 7. 3 6 (s, 1 H), 6. 96 (s, 1H), 3. 86 (s, 3H), 3. 4 (m, 2H), 2. 9 (bs, 4H), 1. 67 (m, 4H), 1.5 (bs, 2H)

(反応2) <u>4-[6-[4-[4-[N, N-ピス</u> (2-クロロエチル) アミノ] フェニル] プチリルアミ <u> ノ] インドールー2-カルボキサミド] -1-メチルピ</u> ロール-2- (N-ピペリジノエチル) カルボキサミド 4-(6-ニトロインドール-2-カルボキサミド)-1-メチルピロール-2-(N-ピペリジノエチル)カ ルポキサミド(0. 43mmol)からPd-Cを用い て常圧接触水添を行い対応するアミノ体に導いた。これ をDMF3mLに溶解し、クロラムブシル0.13g (0. 43mmol, 1. 0eq), HOBt64mg (0.47mmol, 1.1eq)を加え、窒素気流下 氷冷し、DCC0. 10g (0. 48mmol, 1. 1 eq)を加え、室温にもどし、2.5時間攪拌後、一夜 放置した。翌日減圧下溶媒を留去し、残渣を塩化メチレ ンに溶解し、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、0.5N 水酸化ナトリウム水溶液、飽和食塩水で順に洗浄し、硫 酸ナトリウム(無水)乾燥後濃縮した。残渣をシリカゲ ルカラムクロマトで精製し(塩化メチレン/メタノール 30 12%で溶出)、塩化メチレン/エーテルより結晶化す る事により標題化合物を白色結晶(0.15g,48. 5%) として得た。

mp. 139-142°C

NMR (DMSO-d₆) $\delta:10.2$ (s, 1H), 9. 86 (s, 1H), 8. 0 (bs, 2H), 7. 5 (d, 1 H), 7. 3 (s, 1 H), 7. 2 (s, 1 H), 7. 1 (d, 1 H), 7. 06 (d, 2 H), 6.86 (s, 1H), 6.67 (d, 2H), 3.8 4 (s, 3H), 3.7 (s, 8H), 3.38 (m, 2H), 2. 5 (bs, 4H), 2. 3 (t, 2H), 1. 86 (m, 2H), 1. 57 (bs, 4H), 1. 43 (bs, 2H)

(KBr) cm⁻¹; 3288, 2936, 1637, 1 519, 1440, 1251, 1156, 826 【0103】実施例26 (化合物(20)の合成方

<u>4-[6-[4-[4-[4-[N, N-ピス(2-ク</u> ロロエチル) アミノ] フェニル] プチリルアミノ] -1 <u>-メチルピロール-2-カルポキサミド]インドール-</u>

<u>- [3 - (N, N-ジメチルアミノ) プロピル]] カルボキサミド</u>

(反応1) 4-[6-(1-メチル-4-ニトロピロ <u>ールー2-カルボキサミド)インドールー2-カルボキ</u> サミド] -1-メチルピロール-2-カルボン酸エチル 4-(6-ニトロインドール-2-カルボキサミド)-1-メチルピロール-2-カルポン酸エチル0.50g (1.40mmol)からPd-Cを用いて常圧接触水 添を行い対応するアミノ体に導いた。これをDMF20 mLに溶解し、1-メチル-4-ニトロピロ-ル-2- 10 カルボン酸 0.30g(1.76mmol, 1.05e q), HOBt 0. 25g (1.85mmol, 1.1 e q) を加え、窒素気流下氷冷攪拌し、DCC0.38 g (1.84mmol, 1.1eq) を加え、室温にも どし4. 5時間攪拌を続けた。生じた白色結晶を濾別 し、濾液を減圧下濃縮した。残渣にメタノールを加え、 生じた結晶を濾取することにより標題化合物を黄色結晶 (0.49g,61.0%) として得た。

NMR (DMSO-d₆) δ : 11. 7 (s, 1H), 10. 27 (s, 1H), 10. 15 (s, 1H), 8. 2 (s, 1H), 8. 05 (s, 1H), 7. 73 (s, 1H), 7. 6 (d, 1H), 7. 5 (s, 1H), 7. 36 (d, 1H), 7. 22 (s, 1H), 6. 96 (s, 1H), 4. 2 (q, 2H), 4. 0 (s, 3H), 3. 9 (s, 3H), 1. 3 (t, 3H)

元素分析(計算值+1.5H2O) C:54.65, H:4.99, N:16.63(分析值) C:54.6 5, H:4.79, N:16.61

 (反応2)
 4-[6-(1-メチル-4-ニトロピロ 30 -ルー2-カルボキサミド) インドールー2-カルボキサミド] -1-メチルピロールー2-カルボン酸

4-[6-(1-メチル-4-ニトロピロール-2-カルボキサミド) インドール-2-カルボキサミド] -1
-メチルピロール-2-カルボン酸エチル0.55g
(1.15mmol) をエタノール10mLに懸濁し、
1.25N水酸化ナトリウム水溶液10mLを加え、1
10℃オイルパス中4.5時間攪拌した。(最終的に溶解)エタノールを減圧下留去し、析出している固体を濾取しメタノールで洗浄することにより、標題化合物を白40
褐色結晶(0.34g,66.0%)として得た。

mp. 213-215 (発泡)

NMR (DMSO-d₆) δ : 10. 3 (s, 1H), 10. 15 (s, 1H), 8. 2 (s, 1H), 8. 0 4 (s, 1H), 7. 74 (s, 1H), 7. 6 (d, 1H, J=8. 8), 7. 47 (s, 1H), 7. 37 (d, 1H, J=8. 8), 7. 24 (s, 1H), 6. 92 (s, 1H), 4. 0 (s, 3H), 3. 87 (s, 3H)

元素分析(計算值+H₂O) C:53.85, H:4.

78

3, N:17.94、(分析値) C:53.91, H: 4.45, N:17.57

(反応3) 4-[6-(1-メチル-4-ニトロピロール-2-カルボキサミド) インドール-2-カルボキサミド) インドール-2-カルボキサミド] -1-メチルピロール-2-[N-[3-(N, N-ジメチルアミノ) プロピル]] カルボキサミド

4-[6-(1-メチル-4-ニトロピロール-2-カルボキサミド)インドール-2-カルボキサミド]-1

10 -メチルピロール-2-カルボン酸 0.27g(0.6 0 mm o 1)をDMF8mLに溶解し、窒素気流下氷冷 攪拌した。CDI0.12g(0.74mmol,1.2eq)を加え、室温にもどした。2時間後再び氷冷し、N,N-ジメチル-1,3-プロパンジアミン0.09mL(0.72mmol,1.2eq)を加え、室温にもどし6時間攪拌、一晩放置した。溶媒を留去し残 渣をシリカゲルカラムにて精製し(塩化メチレン/メタノール24%で溶出)溶出フラクションを濃縮、塩化メチレンより結晶化することにより標題化合物を淡黄白色 20 結晶(0.17g,54.6%)として得た。

NMR (DMSO-d₆) δ : 10. 2 (s, 1H), 10. 15 (s, 1H), 8. 2 (s, 1H), 8. 15 (b s, 1 H), 8. 0 (s, 1 H), 7. 7 (s, , 1 H), 7. 6 (d, 1 H), 7. 35 (d, 1 H), 7. 3 (s, 1 H), 7. 25 (s, 1 H), 6. 8 (s, 1 H), 4. 0 (s, 3 H), 3. 8 (s, 3 H), 3. 2 (m, 2 H), 2. 3 (m, 2 H), 1. 6 (m, 2 H)

(反応4) <u>4-[6-[4-[4-[4-[N, N-</u>] ビス (2-クロロエチル) アミノ] フェニル] ブチリル アミノ] -1-メチルピロール-2-カルボキサミド] -1-メチルピロール-2-[N-[3-(N, N-ジメチルアミノ) プロピル]] カルボキサミド

4- [6- (1-メチル-4-ニトロピロール-2-カルボキサミド) インドール-2-カルボキサミド] -1 ーメチルピロール-2- [N- [3- (N, N-ジメチルアミノ) プロピル]] カルボキサミド (0.22mm o1) からPd-Cを用いて常圧接触水添を行い対応するアミノ体に導いた。これにクロラムブシル68mg (0.22mmol, 1.0eq)、HOBt36mg (0.27mmol, 1.2eq)を加え、窒素気流下水冷攪拌した。DCC50mg (0.24mmol, 1.1eq)を加えた後水浴をはずし4.5時間攪拌した。翌日生じている固体を濾別し、濾液を濃縮し、残渣をアルミナカラムで精製し(塩化メチレン/メタノール4%で溶出)、エーテルで結晶化することにより標題化合物を淡黄白色結晶(80mg, 46.0%)として得た。

50 mp. 250℃以上

NMR (DMSO-d₆) δ:11. 5 (s, 1H), 10. 2 (s, 1H), 9. 8 (s, 1H), 8. 1 (t, 1H), 8. 04 (s, 1H), 7. 54 (d, 1H, J=8. 8), 7. 3 (d, 1H, J=8. 8), 7. 27 (s, 1H), 7. 2 (bs, 2H), 7. 04 (d, 2H, J=8. 07), 6. 97 (s, 1H), 6. 8 (s, 1H), 6. 67 (d, 2H), 3. 85 (s, 3H), 3. 84 (s, 3H), 3. 7 (s, 6H), 3. 2 (q, 2H), 2. 25 (m, 4H), 1. 8 (m, 2H), 1. 63 (m, 2H)
IR (KBr) cm⁻¹; 3290, 2964, 163 8, 1578, 1519, 1438, 1245, 824 元素分析 (計算値+1. 5H₂O) C:58. 75, H:6. 41, N:15. 15. (分析値) C:58. 70, H:6. 32, N:15. 15

【 0 1 0 4】 実施例 2 7 (化合物 (2 1) の合成方法) 4 - [6 - (4 - ホルミルアミノ - 1 - メチルピロール

 $-2-カルボキサミド) -2-インド-ルカルボキサミド] -1-メチルピロール-2-[N-[3-(N,N]] カルボキサミド -1-メチルアミノ) プロピル] カルボキサミド -1 -3 - (N,N] カルボキサミド -1 -3 - (N,N-ジメチルアミノ) プロピル] カルボキサミド] -1 - メチルピロール-2-[N-[3-(N,N-ジメチルアミノ) プロピル]] カルボキサミド (0.094mmol) からPd-Cを用いて常圧接触水添を行い対応するアミノ体に導いた。これのDMF2mL溶液を窒素気流下-45℃に冷却し、これに、CDI76mg (0.47mmol,5.0eq)をTHF2mLに溶解し、ぎ酸17<math>\mu$ L (0.45mmol,5.0eq) を2温で加え、1時間攪拌して調整した溶液を滴下した。滴下終了後室温にもどし、30分攪拌後そのまま一晩放置した。翌日溶媒を減圧下留去し、残渣をアルミナ

カラムクロマトグラフィーにて精製した。(塩化メチレ

ン/メタノール8%で溶出) エーテルより結晶化するこ

とにより標題化合物を淡黄白色結晶 (19mg, 37.

mp. 134-140℃

7%) として得た。

NMR (DMSO-d₆) δ:12.0 (bs, 1H), 11.96 (s, 1H), 10.2 (s, 1H), 10.05 (s, 1H), 9.8 (s, 1H), 8.14 (m, 2H), 8.05 (s, 1H), 7.5 (d, 1H), 7.3 (d, 1H), 7.27 (s, 1H), 7.22 (s, 1H), 7.0 (s, 1H), 6.84 (s, 1H), 3.88 (s, 3H), 3.85 (s, 3H), 3.23 (q, 2H), 2.3 (t, 2H), 2.2 (s, 6H), 1.65 (m, 2H) [0105] 実施例28 (中間体(g)の合成方法) 6-[4-(N, N-ジメチルアミノ)プチリルアミノ] インドール-2-カルボン酸

6 - ニトロインドール-2 - カルボン酸 0.2 0 g (0.93mmol)をメタノール5mLとDMF3mLの混合溶媒に溶解し(若干の溶け残りあり)、Pd-Cを用いて接触水素添加を行った。触媒を適別し、減圧下濃縮した。このアミノ体のDMF3mLの溶液にトリエチルアミン0.17mL(1.21mmol、1.3 e q)を加え、窒素気流下、氷冷下攪拌した。4 - ジメチルアミノブチリルクロライド(カルボン酸に塩化チオニルを反応させて合成した。)(1.19mmol, 10 1.3 e q)の塩化メチレン溶液 2.5mLを滴下し、

80

1.3 e q) の塩化メチレン溶液2.5 mLを滴下し、 室温に戻した。4時間後、反応の進行が停止したため、 上記と同量の4-ジメチルアミノプチリルクロライドを 追加し一夜放置した。若干の原料が残った状態で反応を 止め、反応液に塩化メチレンを加えたところ固体が析出 したので、適取し塩化メチレンで洗うことにより標題化 合物270mg (定量的)を得た。

NMR (DMSO-d₆) δ : 1 2. 8 (bs, 1 H), 1 1. 6 5 (s, 1 H), 1 0. 3 (bs, 1 H), 8. 0 (s, 1 H), 7. 5 (d, 1 H), 7. 1 6 (d, 1 H), 7. 0 (s, 1 H), 3. 0 6 (m, 2 H), 2. 7 7 (s, 6 H), 2. 4 5 (t, 2 H), 1. 9 7 (m, 2 H)

【0106】実施例29 (化合物(22)の合成方法)

4-[6-[4-(N, N-ジメチルアミノ) ブチリルアミノ] インドール-2-カルボキサミド] <math>-1-メチルピロール-2-[N-4-[N, N-ピス (2-クロロエチル) アミノ] フェニル] カルボキサミド

(反応1) <u>4-[6-[4-(N, N-ジメチルアミ</u>

<u>ノ) プチリルアミノ] インドールー2ーカルボキサミ</u> ド] -1-メチルピロール-2-カルボン酸エチル 1-メチル-4-ニトロピロール-2-カルポン酸エチ ル (0. 86mmol) からPd-Cを用いて常圧接触 水添を行い対応するアミノ体に導いた。これをDMF5 mLに溶解し、そこに6-[4-(N, N-ジメチルア ミノ) プチリルアミノ] インドール-2-カルボン酸 0. 25g (0. 86mmol, 1. 0eq), HOB t 0. 13g (0. 96mmol, 1. 1eq) を加 え、窒素気流下氷冷し、EDCIO. 18g (0.96 mmol, 1. leq)のDMF4mL溶液を滴下し、 室温に戻した。4. 5時間攪拌した後、室温で一夜放置 し溶媒を減圧下留去した。残渣に酢酸エチルと炭酸ナト リウム飽和水溶液を加え分液し、水層を酢酸エチルで2 回,塩化メチレンで1回抽出し、有機層をあわせて硫酸 ナトリウム(無水)で乾燥後濃縮し、残渣をシリカゲル カラムにて精製した(塩化メチレン/メタノール8-1 0%で溶出)。溶媒を留去して残渣をエーテルでスラッ ジングする事により標題化合物を白色結晶(0.23

50 mp. 104. 5-108℃

g, 60.9%) として得た。

81

NMR (CDC13) δ :10.16 (s, 1H), 9. 9 (s, 1H), 9. 5 (s, 1H), 8. 15 (s, 1H), 7. 54 (d, 1H), 7. 51 (s, 1H), 7. 16 (s, 1H), 7. 0 (s, 1H), 6. 9 (s, 1 H), 4. 3 (q, 2 H), 3. 9 (s, 3H), 2. 5 (q, 4H), 2. 35 (s, 6 H), 1. 9 (m, 2H), 1. 35 (t, 3H)

(反応2) <u>4-[6-[4-(N, N-ジメチルアミ</u> ノ) プチリルアミノ] インドールー2ーカルボキサミ ド] -1-メチルピロール-2-カルボン酸

4-[6-[4-(N, N-ジメチルアミノ) プチリル アミノ] インドールー2ーカルポキサミド] ー1ーメチ ルピロール-2-カルボン酸エチル0.23g(0.5 2 mm o 1) をエタノール14 m L に懸濁し、1. 25 N水酸化ナトリウム水溶液 14mLを加え75℃オイ ルバス中加熱攪拌した。1時間後、減圧下濃縮すること によりエタノールをほぼ留去し、4 N塩酸にて液性を酸 性にしたが、結晶の析出は見られなかった。減圧下溶媒 を留去し、残渣を水に溶かしnープタノール(nープタ し、ふたたび濃縮した。残渣にメタノールを加えスラッ ジングすることにより標題化合物(0.15g,70. 1%)を得た。

NMR (DMSO-d₆) δ : 10. 36 (s, 1 H), 10.1 (s, 1H), 8.0 (s, 1H), 7. 53 (d, 1H), 7. 46 (s, 1H), 7. 2 (s, 1H), 3.86 (s, 3H), 3.06 (m, 2 H), 2. 7 4 (s, 6 H), 2. 4 5 (t, 2 H), 1. 98 (m, 2H)

(反応3) 4-[6-[4-(N, N-ジメチルアミ 30 **ノ)ブチリルアミノ]インドール-2-カルボキサミ** ド] -1-メチルピロール-2- [N-4- [N, N-ビス (2-クロロエチル) アミノ] フェニル] カルボキ サミド

N, N-ビス (2-クロロエチル) -1, 4-フェニレ ンジアミン0. 10g (0. 37mmol, 1. 1e q)をDMF5mLに溶解し、トリエチルアミン0.0 5mL (0. 36mmol, 1. 1eq), 4-[6-[4-(N, N-ジメチルアミノ) ブチリルアミノ] イ ンドールー2-カルボキサミド]-1-メチルピロール 40 -2-カルボン酸0.14g(0.34mmol)、H OBt55mg (0. 40mmol, 1. 2eq) を加 え、窒素気流下氷冷し、DCC77mg (0. 40mm o 1, 1. 2 e q) を加え室温にもどし8時間攪拌し た。溶媒を留去し残渣をカラムクロマトにて精製し(塩 化メチレン/メタノール15-20%で溶出)、メタノ ールとエーテルより結晶化することで標題化合物を薄茶 結晶 (89mg, 41.8%) として得た。

mp. 181-190 (dec.)

NMR (DMSO-d₆) δ:10.34 (s, 1 50 【0108】 実施例31 (化合物 (23) の合成方

82

H), 10. 1 (s, 1H), 9. 7 (s, 1H), 8. 0 (s, 1H), 7. 54 (d, 3H), 7. 35 (s, 1H), 7. 25 (s, 1H), 7. 16 (d, 1 H), 7. 1 (s, 1 H), 6. 7 (d, 2 H), 3. 87 (s, 3H), 3. 7 (s, 8H), 2. 95 (m, 2H), 2.67 (s, 6H), 2.44 (t, 2H), 1. 94 (m, 2H)

IR (KBr) cm⁻¹; 3266, 2958, 269 8, 1639, 1518, 1249, 819

【0107】実施例30 (中間体(h)の合成方法) 1-メチル-6-(1-メチル-4-ニトロピロールー 2-カルポキサミド) インドール-2-カルボン酸エチ ル

(反応1) 1-メチルー6-ニトロインドールー2-カルポン酸エチル

6-二トロインドール-2-カルボン酸エチル0.30 g(1.28mmol)をアセトン20mLに溶解し、 炭酸カリウム 0.88g(6.37mmo1)、ヨウ化 メチル0.95g(6.7mmol)を加え、1時間加 ノールノ酢酸ノ水=4/1/5分液上層)で3回抽出 20 熱還流した。減圧下溶媒を留去し、残渣をn-ヘキサン でスラッジングすることにより標題化合物 0.30 g (1.2mmol, 94.4%) を単黄色結晶として得 た。

mp. 125-130.5°C

NMR (CDC1₃) δ : 8. 4 (s, 1H), 8. 0 3 (d, 1 H), 7. 7 5 (d, 1 H), 7. 3 5 (s, 1H), 4. 42 (q, 2H), 4. 18 (s, 3H), 1. 44 (t, 3H)

<u>1-メチル-6-(1-メチル-4-ニト</u> (反応 2) ロピロールー2-カルボキサミド) インドールー2-カ ルポン酸エチル

1-メチル-6-ニトロインドール-2-カルボン酸エ チル0.30g(1.2mmol)をPd-Cを用いて 常圧接触水添で対応するアミノ体へと導いた。これをD MF6mLに溶解し1-メチル-4-ニトロピロール-2-カルボン酸 0. 20g (1.17mmol, 1.0 eq), HOBt 0. 18g (1. 3mmol, 1. 1 e q) を加え、窒素雰囲気下氷冷し、DCC0. 27g (1. 3 mm o l, 1. 1 e q) を加え、室温にもどし 8. 5時間攪拌後そのまま一晩放置した。生じた白色固 体を濾別し、濾液を濃縮し、残渣をエーテルでスラッジ ングすることにより標題化合物 0.37g(1.0mm o1,85.5%) を黄色結晶として得た。

mp. 207-209°C

NMR (DMSO-d₆) δ : 10. 24 (s, 1 H), 8. 23 (s, 1H), 8. 13 (s, 1H), 7. 75 (s, 1H), 7. 64 (d, 1H), 7. 4 (d, 1H), 7. 23 (s, 1H), 4. 3 (q, 2 H), 4.0 (s, 6H), 1.34 (t, 3H)

法)

(反応1) <u>1-メチル-6-(1-メチル-4-二ト</u> <u>ロピロール-2-カルボキサミド) インドール-2-カ</u> ルボン酸

1 - メチル - 6 - (1 - メチル - 4 - 二トロピロール - 2 - カルボキサミド) インドール - 2 - カルボン酸エチ 10 ル 0. 3 5 g (0. 9 5 mm o 1) をエタノール 1 2 m L, 1 N 水酸化ナトリウム水溶液 1 2 m L に懸濁し 8 0 ℃で加熱攪拌した。 1. 5 時間後減圧下濃縮し、水の残った状態で濃縮を止め、水を追加し、4 N 塩酸で酸性にし、生じた結晶を濾取することにより標題化合物 0. 2 8 g (0. 8 2 mm o 1, 8 6. 1%) をだいだい色結晶として得た。

mp. 275-277°C

NMR (DMSO-d₆) δ : 10. 24 (s, 1 H), 8. 23 (s, 1H), 8. 1 (s, 1H), 7. 75 (s, 1H), 7. 6 (d, 1H), 7. 4 (d, 1H), 7. 2 (s, 1H), 4. 0 (s, 6 H)

(反応2) 1-メチル-6-(1-メチル-4-ニトロピロール-2-カルボキサミド) インドール-2- [N-[3-(N, N-ジメチルアミノ) プロビル]] カルボキサミド

1-メチルー6-(1-メチルー4-二トロピロールー2-カルボキサミド) インドールー2-カルボン酸 0.28g(0.82mmol)をDMF20mLに溶解し、CDI0.16g(0.99mmol,1.2eq)を加え、窒素雰囲気下室温で攪拌した。2.5時間後氷冷しN,Nージメチルー1,3-プロパンジアミン0.10mL(0.80mmol,1.1eq)を加え、室温にもどし2.5時間攪拌した。減圧下溶媒留去後、残渣をエーテルでスラッジングすることにより標題化合物 0.30g(0.70mmol,85.2%)を黄色結晶として得た。

mp. 204-206℃

NMR (DMSO-d₆) δ : 10. 2 (s, 1H), 8. 5 (t, 1H), 8. 23 (s, 1H), 8. 05 (s, 1H), 7. 74 (s, 1H), 7. 6 (d, 1H), 7. 37 (d, 1H), 7. 0 (s, 1H), 4. 0 (s, 3H), 3. 95 (s, 3H), 3. 27 (q, 2H), 2. 3 (t, 2H), 2. 15 (s, 6H), 1. 66 (m, 2H)

(反応3) <u>6-(4-ホルミルアミノ-1-メチルピロール-2-カルボキサミド)-1-メチルインドール-2-[N-[3-(N, N-ジメチルアミノ)プロピル</u>]]カルボキサミド

84

1-メチルー6-(1-メチルー4-ニトロピロールー 2-カルボキサミド) インドール-2- [N-[3-(N, N-ジメチルアミノ) プロピル]] カルボキサミ ドO. 29g (O. 68mmol) をPd-Cを用いて 常圧接触水添で対応するアミノ体へと導いた。この1/ 3量をDMF5mLに溶解し窒素気流下氷冷攪拌し、C DIO. 19g (1. 17mmol, 5. 1eq) OT HF3mL溶液にぎ酸43 μL (1. 14 mmol. 5. 0 e q) を加え1時間攪拌したものを滴下した。氷 浴をはずし3.5時間攪拌後そのまま一晩放置した。減 圧下濃縮し残渣を塩化メチレンと 0.5 N水酸化ナトリ ウム水溶液で分液し、有機層を硫酸ナトリウム乾燥後濃 縮した。残渣をアルミナカラムクロマトで精製し(塩化 メチレン/メタノール2%で溶出), さらにTLCプレ ートで精製し(クロロホルム/メタノール/アンモニア x=100/30/1で展開,塩化メチレン/メタノー ル20%で抽出)、ごく少量の塩化メチレンとエーテル より結晶化することにより標題化合物41mg(0.0 97mmo1, 42%) を白色結晶として得た。

20 mp. 169-171°C

NMR (DMSO-d₆) δ:10.1 (s, 1H), 9.9 (s, 1H), 8.46 (t, 1H), 8.15 (s, 1H), 8.05 (s, 1H), 7.54 (d, 1H), 7.37 (d, 1H), 7.26 (s, 1 H), 7.02 (s, 1H), 6.99 (s, 1H), 3.94 (s, 3H), 3.87 (s, 3H), 2.3 (t, 2H), 2.2 (s, 6H), 1.7 (m, 2

IR (KBr) cm⁻¹: 3276, 2946, 164 7 4, 1539, 1257, 1238, 820

【0109】実施例32 (化合物24の合成方法) 6-[4-[4-[4-[N, N-ピス(2-クロロエ チル) アミノ] フェニル] ブチリルアミノ] -1-メチ ルピロール-2-カルボキサミド] -1-メチルインド ール-2-[N-[3-(N, N-ジメチルアミノ) プ ロピル]] カルボキサミド

チレン/メタノール20%で溶出)、エーテルで粉末化することにより標題化合物を黄色無定型粉末として0.18g(0.26mmol,58.6%)得た。NMR(DMSO-d $_6$) δ :9.86(s,1H),9.8(s,1H),8.46(t,1H),8.05(s,1H),7.53(d,1H),7.36(d,1H),7.2(s,1H),7.04(d,2H),7.0(s,2H),6.67(d,2H),3.94(s,3H),3.85(s,3H),3.7(s,8*

*H), 2.3 (t, 2H), 2.25 (t, 2H), 2.18 (s, 6H), 1.83 (m, 2H), 1.68 (m, 2H)
IR (KBr) cm⁻¹:3279, 2948, 1648, 1519, 1449, 1249, 779以上、各実施例の化合物の構造式を以下に示した。
[0110]
【化11】

86

実施例2 (化合物1)

実施例3 (化合物2)

実施例4 (化合物3)

実施例5 (化合物4)

[0111]

実施例6 (化合物5)

実施例7 (化合物6)

実施例8 (化合物7)

実施例9 (化合物8)

CI
$$(CH_2)_3CONH$$
 $CONH$ $(CH_2)_3SCH_3$ $CONH$ $(CH_2)_3SCH_3$ $(AL 1 3)$

[0112]

RQ

実施例10 (化合物9)

実施例11 (化合物10)

$$\begin{array}{c} \text{CI} \\ \text{N-} \\ \text{CI-} \\ \text{CH}_2)_3 \text{CONH-} \\ \text{CH}_3 \\ \text{CONH-} \\ \text{H} \\ \end{array} \\ \begin{array}{c} \text{CONHCH}_2 - \\ \text{N} \\ \text{CONHCH}_2 - \\ \text{N} \\ \end{array}$$

実施例12 (化合物11)

$$\begin{array}{c} \text{CI} \\ \text{CI} \\ \end{array} \\ \begin{array}{c} \text{CONH-} \\ \text{CI} \\ \end{array} \\ \begin{array}{c} \text{CONHCH}_2 \\ \text{CI} \\ \end{array} \\ \begin{array}{c} \text{CONHCH}_2 \\ \text{CI} \\ \end{array} \\ \begin{array}{c} \text{CONHCH}_2 \\ \text{CI} \\ \end{array} \\ \begin{array}{c} \text{CI} \text{CI} \\ \end{array} \\ \\ \begin{array}{c} \text{CI} \\ \end{array} \\ \begin{array}{c} \text{CI}$$

実施例14 (化合物12)

CI
$$N$$
 $CONH$ $CONH$ $CONH$ $CONH$ $CONH$ $CONH$ $CONH$ $CONH$ $CONH$ $CH_2)_3N$ $CH_3)_2$ $CONH$ $CH_2)_3N$ $CH_3)_2$ $CONH$ $CONH$ $CH_2)_3N$ $CH_3)_2$ $CONH$ $CH_2)_3N$ $CH_3)_2$ $CONH$ CH_3 $CONH$ $CONH$ CH_2

[0113]

実施例16 (化合物13)

CI
$$N-CONH$$
 N $CONH-CONH(CH2)3N(CH9)2 CH_3 $CH_3$$

実施例18 (化合物14)

実施例19 (化合物15)

実施例21 (化合物16)

$$\begin{array}{c} \text{CI} \\ \text{N} \\ \text{CI} \\ \end{array} \\ \begin{array}{c} \text{CONH} \\ \text{N} \\ \text{CONH} \\ \text{CH}_2)_3 \text{N} \\ \text{CH}_3)_2 \\ \end{array}$$

[0114]

50 【化15】

91

実施例22 (化合物17)

実施例24 (化合物18)

実施例25 (化合物19)

実施例26 (化合物20)

[0115]

*【化16】

実施例27 (化合物21)

実施例29 (化合物22)

奥施例31 (化合物23)

実施例32 (化合物24)

$$\begin{array}{c} \text{CI} \\ \text{N} \\ \text{CH}_2 \\ \text{CONH} \\ \text{CH}_3 \\ \text{CH}_3 \\ \text{CH}_3 \\ \text{CONH} \\ \text{CH}_3 \\ \text{CH}_3 \\ \text{CH}_3 \\ \text{CH}_3 \\ \text{CONH} \\ \text{CH}_3 \\ \text{CH$$

【0116】 実施例33

これらの化合物の抗癌活性について説明する。表1に代 表的な化合物の抗腫瘍活性を示す。方法は、インピトロ 50 物を加え、更に3日間5%CO₂中37℃で培養した。

の腫瘍細胞増殖抑制作用の測定である。96穴培養プレ ートにマウスB16メラノーマ細胞をまき、1日後に薬

93

Cancer. Res. 1988年48巻589-60 1頁に示された方法に準じて50%の増殖抑制を起こす のに必要な薬物濃度を求めた。単位はマイクログラム/ ミリリットルである。比較例としてディスタマイシンの*

*結果を同時に示した。【0117】

【表1】

表1

【0118】 【発明の効果】本発明に示す化合物は、腫瘍細胞増殖抑

制作用を示し、白血病、骨肉腫、乳癌、卵巣癌、胃癌、大腸癌、肺癌等の治療に有用である。

フロントページの続き

(72)発明者 岩田 大二

千葉県茂原市東郷1190番地の1 三井東圧 化学株式会社内

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

□ BLACK BORDERS
□ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
□ FADED TEXT OR DRAWING
□ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
□ SKEWED/SLANTED IMAGES
□ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
□ GRAY SCALE DOCUMENTS
□ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
□ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

OTHER:

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.

